

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D1466, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehenne

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Izo S.r.l.

Zulassungsdatum:

1/02/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Izo S.r.l.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/12/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.