

IZOVAC ND IB IBD REO

Εγκεκριμένο

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

IZOVAC ND IB IBD REO

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QI01AA16

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Izo S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/06/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Izo S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/02/2016

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.