

# IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο γαλάκτωμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Ωοτόκος όρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

•

#### **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AA13

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Izo S.r.l.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/02/1993

---

**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:**

31/12/2007

---

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