

IZOVAC CORYZA 3

Autorizado

- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain 0222, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IZOVAC CORYZA 3

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.30 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.92 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.92 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Gallinas ponedoras

- Eggs. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

15/04/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Izo S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/06/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.