

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 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

Product identification

Nombre del medicamento:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 50% dosis protectora / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- **Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

- **Pollos reproductores**

- Meat and offal. 0 Día
 - Egg. 0 Día
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AA13

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables 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 producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

31/12/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101090>