

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (muniva)

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Kana (muniva)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA13

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Izo S.r.l.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/02/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Izo S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/12/2007

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.