

IZOVAC ND IB IBD REO

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

IZOVAC ND IB IBD REO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet (poule pondeuse

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Poulet (poule pondeuse

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA16

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Izo S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/06/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Izo S.r.l.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/02/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.