

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

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 sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AA13

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](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Izo S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/02/1993

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:

31/12/2007

Pour connaître les événements 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.