

IZOVAC ND IB IBD REO

Felhatalmazott

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

IZOVAC ND IB IBD REO

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

tojótyúk

tenyészcsebe

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- **tojótyúk**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

- **tenyészcsebe**

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

- **tojótyúk**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

- **tenyészcsebe**

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA16

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Izo S.r.l.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/02/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093581>