

IZOVAC ND-EDS-IBD

Tímabundið
ógilt

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain McFerran 127, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

IZOVAC ND-EDS-IBD

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Hænsn (unghæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 50% Protective Dose / 250.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 250.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

9.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 250.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Hænsn (unghæna)

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Tímabundið ógilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Izo S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/03/1993

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Izo S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/03/1993

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet