

IZOVAC HG

Ekki
heimilað

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

IZOVAC HG

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (unghæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 0.50 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 0.50 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Hænsn (unghæna)

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

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

QI01AB04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Izo S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/10/1994

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:

21/07/2022

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.