

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Viðurkennt

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 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

Product identification

Heiti lyfs:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn (varphæna)

Hænsn (til undaneldis)

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- **Hænsn (varphæna)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

- **Hænsn (til undaneldis)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI01AA13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í Italian

Aðeins í boði í Italian

Aðeins í boði í Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/02/1993

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Izo S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

31/12/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101090>