

# IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Autorizzato

- 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

### Denominazione del medicinale:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da riproduzione)

---

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- **Pollo (gallina ovaiola)**

- carne e visceri. 0 giorno

- uova. 0 giorno

- **Pollo (pollo da riproduzione)**

- carne e visceri. 0 giorno

- uova. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AA13

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

10 Flaconi in polipropilene da 500 ml (pari a 1000 dosi) chiuso con tappo in gomma elastomerica e sigillato con ghiera di alluminio contenente il vaccino sotto forma di emulsione oleosa

Flacone in polipropilene da 500 ml (pari a 1000 dosi) chiuso con tappo in gomma elastomerica e sigillato con ghiera di alluminio contenente il vaccino sotto forma di emulsione oleosa

Flacone in polipropilene da 250 ml (pari a 500 dosi) chiuso con tappo in gomma elastomerica e sigillato con ghiera di alluminio contenente il vaccino sotto forma di emulsione oleosa

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Izo S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Izo S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

31/12/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

---

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