

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](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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