

# IZOVAC ND IB IBD REO

Autorisert

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

IZOVAC ND IB IBD REO

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

eggleggende høne

avlsskylling

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk  
16.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk  
64.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **eggleggende høne**

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

- 

#### **avlsskylling**

- Slakt. 0 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **eggleggende høne**

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

- 

#### **avlsskylling**

- Slakt. 0 dag
-

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AA16

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Izo S.r.l.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/06/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Izo S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/02/2016

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.