

IZOVAC ENCEFALOMIELITE

Autorisert

- Avian encephalomyelitis virus, Live
- Avian encephalomyelitis virus, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

IZOVAC ENCEFALOMIELITE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høns, unghøne til eggproduksjon

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

høns, unghøne til eggproduksjon

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD02

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:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Izo S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/05/2000

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:

15/05/2000

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.