

IZOVAC ND-EDS-IBD

Suspensa

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain McFerran 127, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

IZOVAC ND-EDS-IBD

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 50% da dose protetora / 250.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

7.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 250.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

9.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 250.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 30 dia

-

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 30 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Suspenso

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Izo S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/03/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Izo S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

22/03/1993

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet