

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/700000207142>

VAXXON ND-IB-EDS emulsione iniectabile per polli

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain McFerran 127, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VAXXON ND-IB-EDS emulsione iniectabile per polli

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Injection:

-

Găină

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA13

Statusul legal privind eliberarea:

Prodrug medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Izo S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

15/01/2026

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Izo S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

105902

Data modificării statusului autorizației:

15/01/2026

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de
mai jos.