

IZOVAC CORYZA 3

Autorizat

- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain 0222, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

IZOVAC CORYZA 3

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.30 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

4.92 slow agglutination test unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

4.92 slow agglutination test unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Găină (găină ouătoare)

- Ouă. 0 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AB04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs 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

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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Izo S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

15/04/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Izo S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

16/06/2016

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.