

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Autorizat

- Infectious bronchitis virus, strain D1466, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA13

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

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:

1/02/1993

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:

31/12/2007

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.