

IZOVAC ND-EDS-IBD

Začasno
preklicano

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain McFerran 127, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

IZOVAC ND-EDS-IBD

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 250.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 250.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

9.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 250.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

- **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 30 day

- **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 30 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AA09

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Suspended

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

22/03/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Izo S.r.l.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

22/03/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090963>