

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Pooblašćeno

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D1466, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Subkutana uporaba:****• Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

• Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AA13

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

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](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

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:

1/02/1993

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:

31/12/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101090>