

IZOVAC ND-EDS-IBD

Tillfälligt
återkallad

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain McFerran 127, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

IZOVAC ND-EDS-IBD

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (unghöns)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 50% Protective Dose / 250.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 30 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 30 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Tillfälligt återkallad

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Izo S.r.l.

Godkännandedatum:

22/03/1993

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Izo S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/03/1993

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet