

IZOVAC ND EDS

Tillfälligt
återkallad

- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

IZOVAC ND EDS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

7.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

• **Tamhöns (värphöns)**

- Meat and offal. 30 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01CA03

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Tillfälligt återkallad

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

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:

6/06/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093423>