

# IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

Auktoriserad

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 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

### Läkemedlets namn:

IZOVAC ND-EDS-IB – Emulsione iniettabile per polli

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (avelshöns)

---

### Administreringsväg:

Subkutan användning

---

## Product details

### **Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutan användning:**

##### **• Tamhöns (värphöns)**

- Meat and offal. 0 dygn
- Egg. 0 dygn

##### **• Tamhöns (avelshöns)**

- Meat and offal. 0 dygn
  - Egg. 0 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AA13

---

### **Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Authorised in:**

Italien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Izo S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

1/02/1993

---

**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:**

31/12/2007

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

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