

BIO NEW EDS IB + COR. Dose da 0,5 ml. Emulsione oleosa iniettabile per polli

Registrováno

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain W, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain McFerran 127, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BIO NEW EDS IB + COR. Dose da 0,5 ml. Emulsione oleosa iniettabile per polli

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (kuřice)

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.30 slow agglutination test unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Kuře (kuřice)

- Egg. 0 day

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AL05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Datum registrace:

30/07/1993

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

30/07/2008

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089623>