

BIO NEW EDS + IB, emulsione iniettabile per polli

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain McFerran 127, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIO NEW EDS + IB, emulsione iniettabile per polli

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne, jung

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Henne, jung

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

19/11/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/11/2008

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.