

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

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

Verfügbar nur in englisch

2.30 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)

Verfügbar nur in englisch

4.00 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):**

QI01AL05

---

**Abgaberegung:**

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:**

30/07/1993

---

**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:**

30/07/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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