

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

Odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

2.30 slow agglutination test unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

2.30 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

7.32 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Chicken (pullet)

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AL05

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

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

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/07/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

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

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

30/07/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.