

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

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høns, unghøne til eggproduksjon

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.30 langsom agglutinasjonstest enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.30 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.32 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

høns, unghøne til eggproduksjon

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AL05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/07/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/07/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.