

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

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Puicuță

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

2.30 slow agglutination test unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

2.30 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

7.32 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- 

**Puicuță**

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AL05

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

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

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/07/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

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

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/07/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.