

BIO NEW EDS + IB, emulsione iniettabile per polli

Ima dovoljenje za
promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BIO NEW EDS + IB, emulsione iniettabile per polli

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Chicken (pullet)

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AA13

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

19/11/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

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

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

19/11/2008

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.