

# Bur-706 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Nicht  
autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Bur-706 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Henne

---

**Art der Anwendung:**

nasale Anwendung  
Anwendung am Auge  
zum Vernebeln  
zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
0.72 50% cell culture infectious dose / 1.00 50% cell culture infectious dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****nasale Anwendung:**

- 

**Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**Anwendung am Auge:**

- 

**Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**zum Vernebeln:**

- 

**Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD09

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zulassungsdatum:**

7/05/1994

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Zulassungsnummer:**

0015

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/03/2025

---

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

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Etikettierung

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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