

BUR 706, κόνις για εναιώρημα για όρνιθες

Dopuszczony

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BUR 706, κόνις για εναιώρημα για όρνιθες

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Na oczy i nozdrza

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Angielski](#) [Romanian](#)

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Na oczy i nozdrza:

-

Chicken

Podanie doustne:

-

Chicken

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Portuguese](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/03/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

45571/09/21-12-2010/K-0088501

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/10/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983000>