

# Bur 706 1000 ou 5000 doses, liofilizado para suspensão para galinhas

Não  
autorizado

- Clostridium novyi, toxoid

## Product identification

### Nome do medicamento:

Bur 706 1000 ou 5000 doses, liofilizado para suspensão para galinhas

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via oculonasal

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
10000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Aplicação

---

### Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via ocular:**

- **Chicken**
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Revoked

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory Frasco de 5000 doses

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 353/90 DGV

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

11/04/2023

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097695>