

BUR 706, Lyofilizát pro suspenzi

Ni
pooblašćeno

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Product identification

Ime zdravila:

BUR 706, Lyofilizát pro suspenzi

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Nazalna uporaba

Okularna uporaba

Dajanje z razprševanjem

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.30 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutvska oblika:

Liofilizat za suspenzijo

Withdrawal period by route of administration:**Dajanje v vodo za pitje:****• Chicken**

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Nazalna uporaba:**• Chicken**

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Okularna uporaba:**• Chicken**

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Dajanje z razprševanjem:**• Chicken**

- Egg. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD09

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)
Na voljo samo v [Czech](#)
Na voljo samo v [Czech](#)
Na voljo samo v [Czech](#)
Na voljo samo v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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 France

Marketing authorisation date:

9/09/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja :

97/966/94-C

Datum spremembe statusa dovoljenja:

28/06/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060096>