

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

Ni
pooblašćeno

- Clostridium novyi, toxoid

Product identification

Ime zdravila:

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

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne ųivalske 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:

Okulonazalno dajanje

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Potisk

Farmaceutska oblika:

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Okulonazalno dajanje:

- **Chicken**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD09

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Revoked

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

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](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

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

Datum spremembe statusa dovoljenja:

11/04/2023

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

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