

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorizovaný

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
NEXTMUNE SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULETS

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře (embryonovaná vejce)
Kuře (brojleři)

Způsob podání:

Podání in ovo
Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:

Podání in ovo:

- Kuře (embryonovaná vejce)

Subkutánní podání:

- Kuře (brojleři)
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

18/06/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Odpovědný orgán:

National Veterinary Medicines Agency

Registrační číslo:

FR/V/4053808 6/2020

Datum změny stavu registrace:

18/06/2020

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo postupu:

ES/V/0337/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko
Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017488>