

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 Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla kur

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:

Polsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Polish

K dispozici pouze v Polish

K dispozici pouze v Polish

K dispozici pouze v Polish

K dispozici pouze v Polish

K dispozici pouze v Polish

K dispozici pouze v Polish

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 Animal Health Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

5/10/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Odpovědný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

3028

Datum změny stavu registrace:

28/01/2022

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.

Ulotka-44079-2021-10-07-3443_W-2022-02-18.pdf

Charakterystyka-44079-2021-10-07-3443_W-2022-02-18.pdf

Opakowanie-44079-2021-10-07-3443_W-2022-02-18.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017508>