

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

NEXTMUNE πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για ορνίθια

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

in das Ei

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

in das Ei:

- **Chicken (embryonated eggs)**

subkutane Anwendung:

- **Huhn, zur Fleischproduktion**
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegulung:

Arzneimittel zur Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Hellas LLC

Marketing authorisation date:

21/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

87509/22-09-2021/K-0238601

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0337/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland
Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017491>