

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Volitatud

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

Product identification

Ravimi nimetus:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
Nextmune koncentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana (broiler)
kana (embrüoga muna)

Manustamisviis:

Subkutaanne
Munasisene

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
2.70 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:**Subkutaanne:**

-

kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Munasisene:

-

kana (embrüoga muna)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI01AD09

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Taani

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

5/08/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Authorisation number:

61869

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

5/08/2020

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0337/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017485>