

Nextmune, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Volitatud

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Ravimi nimetus:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
Nextmune, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana (embrüoga muna)
kana (broiler)

Manustamisviis:

Munasisene
Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Munasisene:

- kana (embrüoga muna)

Subkutaanne:

- kana (broiler)

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

QI01AD09

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Eesti

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 müügiloo õiguslik alus:

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

Müügiloa hoidja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

30/08/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Authorisation number:

2249

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/08/2020

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

eesti (PDF)

Avaldatud: 4/03/2022

Lae alla

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/600000017441>