

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Volitatud

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Ravimi nimetus:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
NEXTMUNE CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

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:

Hispaania

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](#)

Müügiloo hoidja:

Ceva Salud Animal S.A.

Marketing authorisation date:

9/07/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Vastutav asutus:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Authorisation number:

3909 ESP

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

27/05/2021

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloomenetluse 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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017435>