

# Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Nextmune, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Poulet (poulet de chair)

Poulet (oeufs embryonnés)

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

In ovo

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

**In ovo:**

- 

**Poulet (oeufs embryonnés)**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/08/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

2249

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/08/2020

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0337/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie

France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas

Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.