

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

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.