

# Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens  
Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Poulet (œufs embryonnés)  
Poulet (poulet de chair)

---

### Voie d'administration:

In ovo  
Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

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

---

**Withdrawal period by route of administration:****In ovo:**

- Poulet (oeufs embryonnés)

**Voie sous-cutanée:**

- Poulet (poulet de chair)
- 

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

QI01AD09

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Irlande

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Marketing authorisation date:**

7/08/2020

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10463/009/001

---

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

7/08/2020

---

**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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017444>