

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 koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (oeufs 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:

Lettonie

Description de l'emballage:

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](#)

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:

20/09/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/20/0046

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/09/2020

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

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/600000017497>