

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Nextmune koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (uova embrionate di pollo)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

In ovo

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

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

- Pollo (uova embrionate di pollo)

Uso sottocutaneo:

- Pollo (pollo da carne)
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

20/09/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/20/0046

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/09/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0337/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017497>