

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Geautoriseerd

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
Nextmune vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Geëmbryoneerde kippeneieren
Vleeskuikens

Toedieningsweg:

In-ovo
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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

- Geëmbryoneerde kippeneieren

Subcutaan gebruik:

- Vleeskuikens
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

23/07/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

National Food Chain Safety Office

Toelatingsnummer:

4195/X/20 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

23/07/2020

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0337/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017493>