

# Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorisert

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

slaktekylling

befruktet hønseegg

### **Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Egginjeksjon

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.70 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**slaktekylling**

- Slakt. 0 dag

**Egginjeksjon:**

- 

**befruktet hønseegg**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i [Tysk](#)

Bare tilgjengelig i [Tysk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

6/07/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

PEI.V.11992.01.1

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/07/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0337/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL  
PT RO SI SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.