

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Upoważniony

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Nazwa leku:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

NEXTMUNE πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για ορνίθια

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Do jaja

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Do jaja:

- ### • Chicken (embryonated eggs)

Podanie podskórne:

- ### • Chicken (broiler)

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Hellas LLC

Marketing authorisation date:

21/09/2021

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

87509/22-09-2021/K-0238601

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/09/2021

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0337/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017491>