

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
Nextmune, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via transcoriônica
Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.70

dose infecciosa que causa infeção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Concentrado e veículo para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via transcoriônica:

- **Chicken (embryonated eggs)**

Via subcutânea:

- **Chicken (broiler)**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD09

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

30/08/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2249

Data de alteração do estado de autorização:

30/08/2020

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0337/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria [Bélgica](#) [Bulgária](#) [Croácia](#) [Chipre](#) [República Checa](#) [Dinamarca](#) [Estónia](#)

França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017441>