

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Oprávnený

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Názov lieku:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
Nextmune koncentrat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

In ovo použitie
Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

In ovo použitie:

- **Chicken (embryonated eggs)**

Subkutánne použitie:

- **Chicken (broiler)**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

13/07/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

DC/V/0710/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/07/2020

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0337/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017527>