

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
Nextmune koncentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)
Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Subkutan användning
Injektion i ägg

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:**

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Injektion i ägg:

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD09

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Danmark

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

5/08/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

61869

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/08/2020

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0337/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Storbritannien (Nordirland)

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.