

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Nextmune, koncentratas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti vištoms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Injektion i ägg

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Injektion i ägg:

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Godkännandedatum:

16/08/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/03/2025

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

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

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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.

Gemensam fil för alla dokument

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