

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Auktoriserad

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Läkemedlets namn:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Nextmune concentraat en verdunningsvloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (embryonerade ägg)

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Injektion i ägg

Subkutan användning

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:

Injektion i ägg:

- Tamhöns (embryonerade ägg)

Subkutan användning:

- Tamhöns (slaktkyckling)
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD09

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

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 Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

13/08/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 124047

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/04/2022

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)

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017500>