

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/ND (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus (strain D-26), Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Huevos embrionados de gallina

Vía de administración:

In ovo

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:min 2500-max 8000 PFU Reference:HSE Index:0

Forma farmacéutica:

Suspensión y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**In ovo:**

-

Pollos

- Not applicable. 0 Día Zero days

-

Huevos embrionados de gallina

- Not applicable. 0 Día Zero days

Vía subcutánea:

-

Pollos

- Not applicable. 0 Día Zero days

-

Huevos embrionados de gallina

- Not applicable. 0 Día Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,

Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia , Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/07/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 9/10/2024

[Descargar](#)

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-vra-0016-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000093>