

# Novamune Concentrate and Solvent for Suspension for Injection for Chickens

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain SYZA26 (intermediate plus), Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Novamune Concentrate and Solvent for Suspension for Injection for Chickens

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pollos

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

4.20 log 10 Dosis infectiva en Pollo al 50% / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI01AD09

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/07/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2821

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/07/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0365/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-novamune-concentrate-and-solvent-for-suspension-for-injection-for-chickens-en.pdf