

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Nextmune koncentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Huevos embrionados de gallina

Vía de administración:

Vía subcutánea

In ovo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

In ovo:

-

Huevos embrionados de gallina

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AD09

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:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

5/08/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

61869

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/08/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0337/001

Estados miembros afectados:

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

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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