

# 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

---

**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:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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 Tiergesundheit GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

6/07/2020

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Número de autorización:**

PEI.V.11992.01.1

---

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

6/07/2020

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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.