

NOVAMUNE CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Novamune Concentrate and Solvent for Suspension for Injection for Chickens
NOVAMUNE CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA
POLLOS

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

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](#)

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 Salud Animal S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/08/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3684 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2018

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

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

Español (PDF)

Publicado el: 12/05/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

Prospecto

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