

NEXTMUNE CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Nextmune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
NEXTMUNE CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA
POLLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Huevos embrionados de gallina
Pollos de engorde

Vía de administración:

In ovo
Vía subcutánea

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

In ovo:

- Huevos embrionados de gallina

Vía subcutánea:

- Pollos de engorde
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD09

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salud Animal S.A.

Marketing authorisation date:

9/07/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3909 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/05/2021

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017435>