

Novamune Concentrate and Solvent for Suspension for Injection for Chickens

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Novamune Concentrate and Solvent for Suspension for Injection for Chickens
Novamune, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.20 log 10 50% infective dose in chicken / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/09/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

2104

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/09/2018

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0365/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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