

AVIPESTISOTA

Autorisiert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

AVIPESTISOTA

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn
Truthuhn
Tauben
Fasan

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
intramuskuläre Anwendung
zum Vernebeln
zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.10 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**okulonasale Anwendung:**

-

Huhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Truthuhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Taube

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Fasan

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Truthuhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Taube

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Fasan

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Truthuhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Taube

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Fasan

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Einnehmen:

-

Huhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

•

Truthuhn

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

•

Taube

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

•

Fasan

- Meat. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegellung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

6/06/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Romvac Company S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

110089

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2025

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.