

NEWVAC LA SOTA

Autorisiert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

NEWVAC LA SOTA

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Henne

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge
zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Vernebeln
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Darreichungsform:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung am Auge:**• Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

zum Eingeben über das Trinkwasser:**• Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

zum Vernebeln:**• Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

subkutane Anwendung:**• Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

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

QI01AD06

Abgaberegellung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Available 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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

9/08/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150485

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/04/2022

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093780>