

AVIPESTISOTA

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVIPESTISOTA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Palomas

Faisanes

Vía de administración:

Vía oculonasal

Vía intramuscular

Nebulización

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 0.10 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oculonasal:**

-

Pollos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Pavos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Palomas

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Faisanes

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pollos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Pavos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Palomas

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Faisanes

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Pavos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Palomas

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Faisanes

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

Vía oral:

-

Pollos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

•

Pavos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

•

Palomas

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

•

Faisanes

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD06

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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:

Romvac Company S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

6/06/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Romvac Company S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

110089

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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