

VAXXON ND CLONE (--) - Lyophilisate and solvent for oculonasal suspension

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VAXXON ND CLONE (--) - Lyophilisate and solvent for oculonasal suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oculonasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:6.0-7.5 log₁₀ ELD₅₀ Index:0

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión oculonasal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oculonasal:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Días
Zero days

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

QI01AD06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vaxxinova International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

22/11/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Izo S.r.l.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/11/2024

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 3/04/2025

[Descargar](#)

ema-puar-v6296-vaxxonndclone-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600001880674>