

## INMUGAL V.P. LA SOTA

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Suspension

## Product identification

Nombre del medicamento:

INMUGAL V.P. LA SOTA

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Pollos de engorde
- Pollitas futuras ponedoras
- Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

- Nebulización
- Administración en agua de bebida
- Vía ocular

## Product details

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)  
6.00  
Dosis infectiva 50% en embrión  
/  
1.00  
Dosis

Forma farmacéutica:

- Liofilizado para suspensión

Withdrawal period by route of administration:

- Nebulización
  - Pollos de engorde
    - Meat and offal  
0  
Día
  - Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal
    - 0
    - Día
  - Pollitas futuras reproductoras
    - Meat and offal
    - 0
    - Día
- Administración en agua de bebida
  - Pollos de engorde
    - Meat and offal
    - 0
    - Día
  - Pollitas futuras ponedoras
    - Meat and offal
    - 0
    - Día
  - Pollitas futuras reproductoras
    - Meat and offal
    - 0
    - Día
- Vía oculonasal
  - Pollos de engorde
    - Meat and offal
    - 0
    - Día
  - Pollitas futuras ponedoras
    - Meat and offal
    - 0
    - Día
  - Pollitas futuras reproductoras
    - Meat and offal
    - 0
    - Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

- QI01AD06

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

- Suspendido

Authorised in:

- España

Descripción del empaquetado:

- Caja de cartón con 10 viales de 2 ml (1000 dosis)

## **Additional information**

Entitlement type:

- Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

- Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

- 19/06/1974

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Autoridad responsable:

- Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

- 2456 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

- 25/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## **Documents**

### **Información del Producto**

Prospecto

Español (PDF)

Published on: 24/04/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Published on: 24/04/2024

[Descargar](#)

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 24/04/2024

[Descargar](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082802>