

BIO-VAC NDV 6/10

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain NDV 6/10, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIO-VAC NDV 6/10

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oculonasal

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oculonasal:

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/04/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/04/1995

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.