

File downloaded on 2026-07-10

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

# NEWVAC LA SOTA

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

NEWVAC LA SOTA

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gallinas

---

**Vía de administración:**

Vía oftálmica  
Administración en agua de bebida  
Nebulización  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
6.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.03 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

**Vía oftálmica:**

•

**Gallinas**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

**Administración en agua de bebida:**

•

**Gallinas**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

**Nebulización:**

•

**Gallinas**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Gallinas**

- Meat and offal. 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

---

**Disponible 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](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/08/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

150485

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/04/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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