

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000093781>

NEWVAC LS 79

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain CLON CL/79, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NEWVAC LS 79

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Vía oftálmica

Administración en agua de bebida

Nebulización

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

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Gallinas

- Meat and offal. 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

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/10/2005

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:

150486

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.