

# POULVAC NDW

Suspendue

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Live

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

POULVAC NDW

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

---

**Voie d'administration:**

Administration par nébulisation

Administration dans l'eau de boisson

Voie oculonasale

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

57.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administration par nébulisation:**

- **Poulet (poulet de chair)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulette future reproductrice**
  - Viande et abats. 0 day

**Administration dans l'eau de boisson:**

- **Poulet (poulet de chair)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulette future reproductrice**
  - Viande et abats. 0 day

**Voie oculonasale:**

- **Poulet (poulet de chair)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulette future reproductrice**
  - Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Suspendue

---

**Authorised in:**

Espagne

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2508 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/12/2021

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059004>