

INMUGAL V.P. LA SOTA

Suspendue

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

INMUGAL V.P. LA SOTA

Substance(s) active(s):

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

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Temps d'attente par voie d'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

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Suspendue

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Spanish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/06/1974

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/12/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Résumé des caractéristiques du produit

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