

# ND-SINCO-BRONVAC

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ND-SINCO-BRONVAC

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet (poule)

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

•

**Poulet (poule)**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

**Voie intramusculaire:**

•

**Poulet (poule)**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

---

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

QI01AA13

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

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

19/12/2006

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

150400

---

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

11/04/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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