

AVIPESTISOTA

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AVIPESTISOTA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

tacchino

colombo

Fagiano

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Uso intramuscolare

Nebulizzazione

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 0.10 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso oculonasale:**

-

polli

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

colombo

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

Fagiano

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

polli

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

colombo

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

Fagiano

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

colombo

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

Fagiano

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Uso orale:

-

polli

- carne. 0 giorno

- uova. 0 giorno

•

tacchino

- carne. 0 giorno

- uova. 0 giorno

•

colombo

- carne. 0 giorno

- uova. 0 giorno

•

Fagiano

- carne. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian
Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Romvac Company S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/06/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Romvac Company S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

110089

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.