

# INMUGAL V.P. LA SOTA

Sospeso

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

INMUGAL V.P. LA SOTA

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Pollastra da riproduzione

---

### Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Somministrazione in acqua da bere

Per uso oculonasale

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

---

### Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

---

**Withdrawal period by route of administration:****Nebulizzazione:**

- **Pollo (pollo da carne)**
  - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollo (pollatra per ovoproduzione)**
  - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollastra da riproduzione**
  - carne e visceri. 0 giorno

**Somministrazione in acqua da bere:**

- **Pollo (pollo da carne)**
  - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollo (pollatra per ovoproduzione)**
  - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollastra da riproduzione**
  - carne e visceri. 0 giorno

**Per uso oculonasale:**

- **Pollo (pollo da carne)**
  - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollo (pollatra per ovoproduzione)**
  - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollastra da riproduzione**
  - carne e visceri. 0 giorno

---

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

QI01AD06

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Sospeso

---

**Authorised in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Ovejero S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

19/06/1974

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Ovejero S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2456 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/12/2021

---

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

## Documents

### Foglio illustrativo

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

### File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082802>