

# ND SINCOVAC

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ND SINCOVAC

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

---

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.02 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.06 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

---

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

QI01AA12

---

**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

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#)

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

11/09/2005

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

150502

---

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

11/04/2022

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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