

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000093780>

NEWVAC LA SOTA

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NEWVAC LA SOTA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso oftalmico:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Nebulizzazione:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 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

Disponibile 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](#)

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:

8/08/2005

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:

150485

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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