

AVIPESTISOTA

Registruotas

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AVIPESTISOTA

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Kalakutas

Balandis

Fazanas

Naudojimo būdas:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Leisti į raumenis

Naudoti kaip aerozolį

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.10 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Lašinti į paukščio akis ar šnerves:**

-

Naminė višta

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Kalakutas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Balandis

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Fazanas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

Leisti į raumenis:

-

Naminė višta

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Kalakutas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Balandis

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Fazanas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

Naudoti kaip aerozolį:

-

Naminė višta

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Kalakutas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Balandis

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

-

Fazanas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

Vartoti per burną:

-

Naminė višta

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

•

Kalakutas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

•

Balandis

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

•

Fazanas

- Mėsa. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD06

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Romvac Company S.A.

Rinkodaros leidimo data:

6/06/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Romvac Company S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

110089

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/10/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.