

# NEWVAC LA SOTA

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

NEWVAC LA SOTA

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

høne

**Administrasjonsvei:**

Okulær bruk

Bruk i drikkevann

Massebehandling ved nebulisering

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.50 log 10 50% embryo infeksjons dose / 0.03 milliliter

**Legemiddelform:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Okulær bruk:**

- 

#### **høne**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

### **Bruk i drikkevann:**

- 

#### **høne**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

### **Massebehandling ved nebulisering:**

- 

#### **høne**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

### **Subkutan bruk:**

- 

#### **høne**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD06

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Tilgjengelig i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

8/08/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

150485

---

## Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/04/2022

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.