

NEWVAC LA SOTA

Upoważniony

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Product identification

Nazwa leku:

NEWVAC LA SOTA

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

podanie do oka

Podanie w wodzie do picia

Nebulizacja

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Withdrawal period by route of administration:**podanie do oka:****• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Podanie w wodzie do picia:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Nebulizacja:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Podanie podskórne:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

9/08/2005

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

150485

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/04/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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