

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000093781>

## NEWVAC LS 79

Dopuszczony

- Newcastle disease virus, strain CLON CL/79, Live

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

NEWVAC LS 79

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

podanie do oka

Podanie w wodzie do picia

Nebulizacja

### Szczegóły produktu

**Substancja czynna i 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.

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**podanie do oka:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie w wodzie do picia:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

**Nebulizacja:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Kategoria dostępności:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Romania

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

3/10/2005

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

150486

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/04/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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