

## ND SINCOVAC

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

ND SINCOVAC

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via subcutânea

Via intramuscular

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

0.02 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

0.06 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 0.50 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via subcutânea:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

**Via intramuscular:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AA12

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/09/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

150502

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

11/04/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.