

# NEWVAC LA SOTA

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

NEWVAC LA SOTA

---

**Substância ativa:**

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:**

Uso oftálmico  
Administração na água de bebida  
Nebulização  
Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

6.50

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 0.03 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

**Uso oftálmico:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

**Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

**Nebulização:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

**Via subcutânea:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

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

QI01AD06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

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:**

8/08/2005

---

**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:**

150485

---

**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.