

# ND SINCOVAC

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ND SINCOVAC

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.02 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.06 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- 

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

**Administrare intramusculară:**

- 

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AA12

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

cutii carton x 18 flacoane sticlă/PVC x 1000 doze (500 ml)

cutii carton x 18 flacoane sticlă/PVC x 500 doze (250 ml)

cutii carton x 24 flacoane sticlă/PVC x 200 doze (100 ml)

cutii carton x 24 flacoane sticlă/PVC x 100 doze (50 ml)

cutii carton x 24 flacoane sticlă/PVC x 50 doze (25 ml)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/09/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

150502

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/04/2022

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului