

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000093778>

ND-SINCO-BRONVAC

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

Oprávnenny

## Identifikácia lieku

Názov lieku:

ND-SINCO-BRONVAC

Účinná látka:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

- Subkutánne použitie
- Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

- Dostupné len v [English](#)  
4.00  
log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s)  
/  
0.50  
millilitre(s)
- Dostupné len v [English](#)  
6.00  
log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s)  
/  
0.50  
millilitre(s)
- Dostupné len v [English](#)  
4.00  
log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s)

/  
0.50  
millilitre(s)

Lieková forma:

- Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

- Subkutánne použitie
  - Chicken (hen)
    - Meat and offal  
0  
day
    - Egg  
0  
day
- Intramuskulárne použitie
  - Chicken (hen)
    - Meat and offal  
0  
day
    - Egg  
0  
day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QI01AA13

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

- Valid

Registrovaný v/vo:

- Rumunsko

Opis balenia:

- Dostupné len v [Rumunsky](#)
- Dostupné len v [Rumunsky](#)
- Dostupné len v [Rumunsky](#)

## Ďalšie informácie

Anglicky:

- Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dátum registrácie lieku:

- 19/12/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

- Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zodpovedný orgán:

- Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

- 150400

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 11/04/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Informácie o produkte

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

Rumunsky (PDF)

Publikované na: 25/05/2022

[Stiahnuť](#)