

## ND SINCOVAC

Ima dovoljenje za promet

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

### Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

ND SINCOVAC

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

---

### Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

0.02 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.06 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Subkutana uporaba:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**intramuskularna uporaba:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AA12

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

11/09/2005

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

150502

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

11/04/2022

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.