

File downloaded on 2026-07-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000093780>

NEWVAC LA SOTA

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NEWVAC LA SOTA

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (höna)

Administreringsväg:

Okulär användning

Användning i dricksvatten

Massbehandling via nebulisering

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Karenstid per administreringsväg:**Okulär användning:**

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Godkännandedatum:

8/08/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

150485

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/04/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.