

HatchPak Avinew

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

HatchPak Avinew

HATCHPAK AVINEW, замразена суспензия за пулверизиране

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

pollitos de 1 día

Vía de administración:

Pulverización densa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión para inhalación por nebulizador

Withdrawal period by route of administration:

Pulverización densa:

- pollitos de 1 día

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

1/08/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2080

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/08/2013

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/105/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Francia Alemania Grecia Italia
Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041017>