

File downloaded on 2026-04-26

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

HatchPak Avinew

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HatchPak Avinew

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kjúklingur (eins dags gamall)

Leið stjórnslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Dreifa í eimgjafa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Coarse spray:

•

Kjúklingur (eins dags gamall)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

31/07/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2080

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/07/2013

Umsjónarland (RMS):

Ungverjaland

Ferilsnúmer:

HU/V/105/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía
Lettland Litáen Pólland Rúmenía Slóvakía Slóvenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.