

HatchPak Avinew

Viðurkennt

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HatchPak Avinew

HatchPak Avinew

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Kjúklingur (eins dags gamall)

Leið stjórnslu:

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

27/05/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.03614.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/06/2012

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041020>