

HatchPak Avinew

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HatchPak Avinew

HATCHPAK AVINEW, suspensie înghețată pentru suspensie pentru pulverizare de culoare galbenă

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:

Dreifing í eimgjafa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Coarse spray:**

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

1/07/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190028

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/03/2024

Umsjónarland (RMS):

Ungverjaland

Ferilsnúmer:

HU/V/105/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaríá 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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.