

File downloaded on 2025-10-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000041018>

HatchPak Avinew

Viðurkennt

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HatchPak Avinew

HATCHPAK AVINEW, κατεψυγμένο εναιώρημα για εισπνοή με εκνεφωτή

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Kjúklingur (eins dags gamall)

Leið stjórnsýslu:

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

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

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 Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

26/06/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00397V

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/03/2018

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.