

# HatchPak Avinew

Autorisiert

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

HatchPak Avinew

HatchPak Avinew

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### Darreichungsform:

Suspension für einen Vernebler

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Coarse spray:**

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD06

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

27/05/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.03614.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/06/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Ungarn

---

**Verfahrensnummer:**

HU/V/105/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Frankreich Deutschland  
Griechenland Italien Lettland Litauen Polen Rumaenien Slowakei Slowenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

---

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