

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 log₁₀ 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

Abgaberegung:

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

Documents

Combined File of all Documents

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