

## HatchPak Avinew

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

HatchPak Avinew

HATCHPAK AVINEW SUSPENSION CONGELEE POUR VOIE OCULONASALE

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### **Art der Anwendung:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [portugiesisch](#)

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### **Darreichungsform:**

Suspension für einen Vernebler

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Coarse spray:**

- 

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

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QI01AD06

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Frankreich

**Verfügbar in:**

Frankreich

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englisch

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

**Zulassungsdatum:**

9/06/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/0792859 2/2008

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/06/2013

---

**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)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.