

HatchPak Avinew

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HatchPak Avinew

HATCHPAK AVINEW zamrznjena suspenzija za inhalacijsko suspenzijo za nebulator

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 Veterinärcode (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:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar 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:

29/08/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

MR/V/0427/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/08/2013

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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