

Hatchpak Avinew Diepgevroren suspensie voor vernevelsuspensie

Geautoriseerd

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

HatchPak Avinew

Hatchpak Avinew Diepgevroren suspensie voor vernevelsuspensie

Hatchpak Avinew Suspension congelée pour suspension pour inhalation par nébuliseur

Hatchpak Avinew Gefrorene Suspension zur Suspension für einen Vernebler

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

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

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Vernevelsuspensie

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

30/06/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V320013

Wijzigingsdatum status toelating:

30/06/2008

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/105/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Cyprus Tsjechië Frankrijk Duitsland Griekenland Italië
Letland Litouwen Polen Roemenië Slowakije Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 5/07/2024

Downloaden

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 5/07/2024

Downloaden

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 5/07/2024

Downloaden

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041016>