

HatchPak Avinew

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain VG/GA-AVINEW, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HatchPak Avinew

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Vernevelsuspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Coarse spray:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

8/04/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

16239/27-2-2013/K-0174601

Datum toelatingswijziging:

2/06/2021

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.