

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041028>

# HatchPak Avinew

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

HatchPak Avinew

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podání:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### Léková forma:

Suspenze k rozprašování

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

**Coarse spray:**

- 

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

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Francie

---

**Dostupné v:**

Francie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum registrace:**

9/06/2008

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/0792859 2/2008

---

**Datum změny stavu registrace:**

9/06/2013

---

**Referenční členský stát:**

Maďarsko

---

**Číslo procedury:**

HU/V/105/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Kypr Česko Francie Německo Řecko Itálie Lotyšsko Litva  
Polsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.