

File downloaded on 2026-04-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041020>

HatchPak Avinew

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HatchPak Avinew

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

pollitos de 1 día

Vía de administración:

Pulverización densa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log 10 50 % dosis infecciosa embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión para inhalación por nebulizador

Tiempo de espera por vía de administración:

Pulverización densa:

-

pollitos de 1 día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/05/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.03614.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/06/2012

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/105/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Francia Alemania Grecia Italia
Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.