

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041029>

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 infectiva 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

29/12/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/MRP/08/1607

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/12/2008

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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