

# 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**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 Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/07/2013

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

190028

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/03/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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