

# Hatchpak Avinew Suspension congelée pour suspension pour inhalation par nébuliseur

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

HatchPak Avinew

Hatchpak Avinew Diepgevroren suspensie voor vernevelsuspensie

Hatchpak Avinew Suspension congelée pour suspension pour inhalation par nébuliseur

Hatchpak Avinew Gefrorene Suspension zur Suspension für einen Vernebler

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet (poussin de 1 jour)

### Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension pour inhalation par nébuliseur

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Coarse spray:**

- 

**Poulet (poussin de 1 jour)**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/06/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V320013

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/06/2008

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/105/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie France Allemagne Grèce Italie Lettonie  
Lituanie Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger