

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

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](#)