

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000041021>

# HatchPak Avinew

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

HatchPak Avinew

**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:**

Grèce

---

**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 France

---

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

8/04/2009

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

16239/27-2-2013/K-0174601

---

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

2/06/2021

---

**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

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.