

File downloaded on 2025-12-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041016>

HatchPak Avinew

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino di un giorno)

Via di somministrazione:

spray a gocce grosse

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione per nebulizzatore

**Tempo di attesa per via di somministrazione:
spray a gocce grosse:**

-

Pollo (pulcino di un giorno)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/06/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V320013

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/06/2008

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/105/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Francia Germania Grecia Italia
Lettonia Lituania Polonia Romania Slovacchia Slovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.