

File downloaded on 2026-06-17

**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

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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