

# HATCHPAK AVINEW, sospensione congelata da somministrare spray (mediante nebulizzazione)

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

HATCHPAK AVINEW, sospensione congelata da somministrare spray (mediante nebulizzazione)

### **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:**

Italia

---

**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 Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/04/2001

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104020

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/07/2012

---

**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

File combinato di tutti i documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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