

# HatchPak Avinew

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HatchPak Avinew

HATCHPAK AVINEW, замразена суспензия за пулверизиране

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Pulverização grosseira

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.50

dose infecciosa que causa infeção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

**Forma farmacêutica:**

Suspensão para inalação por nebulização

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Pulverização grosseira:**

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

31/07/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2080

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/07/2013

---

**Estado-Membro de referência:**

Hungria

---

**Número de procedimento:**

HU/V/105/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Chipre República Checa França Alemanha Grécia Itália  
Letónia Lituânia Polónia Roménia Eslováquia Eslovénia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.