

File downloaded on 2026-04-17

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

HatchPak Avinew

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HatchPak Avinew

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:

Grécia

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:

8/04/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

16239/27-2-2013/K-0174601

Data da alteração do estado de autorização:

2/06/2021

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

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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