

File downloaded on 2026-03-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041028>

HatchPak Avinew

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

HatchPak Avinew

HATCHPAK AVINEW SUSPENSION CONGELEE POUR VOIE OCULONASALE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliánsky](#) [Portugalsky](#)

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Suspénzia pre rozprašovač

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Coarse spray:**

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dátum registrácie lieku:

9/06/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/0792859 2/2008

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/06/2013

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/105/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Francúzsko Nemecko Grécko Taliansko
Lotyšsko Litva Poľsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.