

File downloaded on 2026-05-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041029>

# HatchPak Avinew

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

HatchPak Avinew

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

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

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
5.50 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### Lieková forma:

Suspenzia 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](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Lotyšsko

---

**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:**

29/12/2008

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/MRP/08/1607

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/12/2008

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.