

HATCHPAK IB H120

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

HATCHPAK IB H120

HATCHPAK IB H120 ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ ΜΕ ΕΚΝΕΦΩΤΗ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

pollitos de 1 día

Vía de administración:

Vía oculonasal

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.70 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para inhalación por nebulizador

Withdrawal period by route of administration:

Vía oculonasal:

• **pollitos de 1 día**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD07

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

16/01/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

16238/27-2-2013/K-0166301

Fecha del cambio de estado de la autorización:

3/06/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0171/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Alemania Grecia Hungría Italia
Letonia Lituania Países Bajos Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032275>