

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

pollitos de 1 día

Vía de administración:

Vía ocular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.70 log 10 50 % dosis infecciosa embrion / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para inhalación por nebulizador

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ocular:

-

pollitos de 1 día

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

3/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

190027

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/06/2024

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

Disponble únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0171001-mr-rpe252-en.pdf