

Hatchpak IB H120 Neo - Comprimé effervescent pour suspension oculonasale

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Hatchpak IB H120 Neo - Bruistablet voor suspensie voor oculonasaal gebruik

Hatchpak IB H120 Neo - Comprimé effervescent pour suspension oculonasale

Hatchpak IB H120 Neo - Brausetablette für okulonasale suspension

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poussin de 1 jour)

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
3.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Comprimé effervescent

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie oculonasale:**

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/11/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V502880

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2016

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0171/002

États membres concernés:

Belgique Chypre Danemark Finlande Allemagne Grèce Islande Irlande Italie Pays-Bas Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 15/02/2023

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 15/02/2023

[Télécharger](#)

eu-puar-frv0171002-mr-rpe682-en.pdf