

# 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](http://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