

# HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

HATCHPAK IB H120 NEO αναβράζον δισκίο για εναιώρημα για εισπνοή με εκνεφωτή για ορνίθια

---

### **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:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

**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 France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/12/2016

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00586V

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/03/2021

---

**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

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.