

HATCHPAK IB H120 NEO COMPRIME EFFERVESCENT POUR SUSPENSION OCULONASALE POUR POULETS

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 COMPRIME EFFERVESCENT POUR SUSPENSION
OCULONASALE POUR POULETS

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:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés effervescents de 1000 doses

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés effervescents de 2000 doses

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés effervescents de 1000 doses

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés effervescents de 2000 doses

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 France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/03/2016

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4542991 4/2016

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/02/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage