

# 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

---

**Etat membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0171/002

---

**Etats 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

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