

HATCHPAK IB H120 SUSPENSION CONGELEE POUR VOIE OCULONASALE

Autorisé

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HATCHPAK IB H120 SUSPENSION CONGELEE POUR VOIE OCULONASALE

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 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour inhalation par nébuliseur

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie oculonasale:

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Tous les tissus éligibles. 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

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

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 France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/09/2007

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/0960143 1/2007

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/09/2012

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0171/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Allemagne Grèce Hongrie Italie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

eu-puar-frv0171001-mr-rpe252-en.pdf