

# HATCHPAK IB H120 SUSPENSION CONGELEE POUR VOIE OCULONASALE

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

HATCHPAK IB H120 SUSPENSION CONGELEE POUR VOIE OCULONASALE  
HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

### 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](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