Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045839

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

HATCHPAK IB H120 NEO COMPRIMIDO EFERVESCENTE PARA SUSPENSION PARA INHALACION POR NEBULIZADOR PARA POLLOS

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino di un giorno)

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 3.70 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Compressa effervescente

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso oculonasale:

D - U - /----I

Pollo (pulcino di un giorno)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/12/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3508 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/12/2016

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0171/002

Stati membri interessati:

Belgio Cipro Danimarca Finlandia Germania Grecia Islanda Irlanda Italia Paesi Bassi Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in <u>Estone</u> <u>Inglese</u> <u>francese</u> <u>lituano</u> <u>portoghese</u> <u>svedese</u> <u>islandese</u> <u>Norwegian</u>

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.