

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032273>

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino di un giorno)

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione per nebulizzatore

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso oculonasale:

-

Pollo (pulcino di un giorno)

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/09/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V443082

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/09/2013

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0171/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Germania Grecia Ungheria Italia
Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

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