

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Hatchpak IB H120 Diepgevroren suspensie voor oculonasaal gebruik

Hatchpak IB H120 Suspension congelée pour voie oculonasale

Hatchpak IB H120 Gefrorene Suspension für okulonasale Anwendung

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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.

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