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

# 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

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

# **Specie di destinazione:**

Pollo (pulcino di un giorno)

#### Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

#### 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):

**OI01AD07** 

## Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### **Autorizzato in:**

Belgio

#### Descrizione della confezione:

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 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 Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# 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.