

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:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/01/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

16238/27-2-2013/K-0166301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/06/2021

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 di tutti i documenti

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

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