

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032277>

# 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:**

Polonia

---

**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 France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

11/12/2007

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1788

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/12/2007

---

**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](http://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.