

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032271>

# 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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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:**

14/09/2007

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/0960143 1/2007

---

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

14/09/2012

---

**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 (@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.

Package Leaflet and Labelling

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

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