

## INMUGAL I.B. H-120

Suspensa

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

INMUGAL I.B. H-120

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano dinamarquês alemão inglês letão lituano húngaro romeno islandês

### **Via de administração:**

Nebulização

Administração na água de bebida

Via oculonasal

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

5.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Nebulização:**

- 

**Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 dia

**Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 dia

**Via oculonasal:**

- 

**Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Suspenso

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/06/1974

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3004 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/01/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.