

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000095953>

# HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Identificação do produto

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

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via ocular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido efervescente

---

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

#### **Via oculonasal:**

- 

#### **Chicken (one day-old chick)**

- 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:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Finlândia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

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

29/11/2023

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

40373

---

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

29/11/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0171/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia Islândia Irlanda Itália  
Países Baixos Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0171002-mr-rpe682-en.pdf