

# HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

### 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 que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Concentrado para solução para nebulização

---

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

**Via oculonasal:**

- 

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

- All relevant tissues. 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:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

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 Animal Health France

---

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

8/03/2018

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2083

---

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

8/03/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0171/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Chipre República Checa Alemanha Grécia Hungria Itália  
Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Roménia Eslováquia Eslovénia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Labelling

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