

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

HATCHPAK IB H120, κατεψυγμένο εναιώρημα για εναιώρημα για εισπνοή με εκνεφωτή

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via ocular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.70

dose infecciosa que causa infeção 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 ocular:

- **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:

Valid

Autorizado em:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/12/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00412V

Data de alteração do estado de autorização:

8/03/2020

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032251>