

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Não
autorizado

- 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:

Caducado

Autorizado em:

Alemanha

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 Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

6/12/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.03472.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

4/03/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0171/001

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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