

# HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

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:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Grécia

---

**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:**

15/01/2008

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

16238/27-2-2013/K-0166301

---

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

2/06/2021

---

**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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

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

### 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