

HATCHPAK IB H120

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

HATCHPAK IB H120

HatchPak IB H120 vakcina A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Via oculonasal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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

Withdrawal period by route of administration:

Via ocular:

• **Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

21/08/2007

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

27/10/2020

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](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032253>