

# 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

---

### 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 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:**

Itália

---

**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 Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

7/04/2008

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

103895

---

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

25/07/2012

---

**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

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/600000032255>