Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032256

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE



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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE HATCHPAK IB H120, užšaldyta suspensija purškiamai suspensijai

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>castelhano</u> <u>dinamarquês</u> <u>estónio</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oculonasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

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 oculonasal:

•

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues, 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OI01AD07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês</u> 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: 14/10/2007
Locais de fabrico para a libertação de lotes: Boehringer Ingelheim Animal Health France
Autoridade responsável: State Food And Veterinary Service
Número da autorização: LT/2/07/1774/001-002
Data da alteração do estado de autorização: 6/09/2012
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
Documentos
RV1774.pdf