

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

HATCHPAK IB H120 NEO COMPRIMIDO EFERVESCENTE PARA SUSPENSION PARA INHALACION POR NEBULIZADOR PARA POLLOS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в Испански Датски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
3.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Ефервесцентна таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Очно-назално прилагане:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Дата на разрешение за търговия:

1/12/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3508 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/12/2016

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0171/002

Засегната държава членка:

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.