

# HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Неразрешен

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

### 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 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Концентрат за разтвор за небулизатор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Очно-назално прилагане:**

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 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:**

Expired

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

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 Vetmedica GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/12/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

PEI.V.03472.01.1

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

4/03/2020

---

**Референтна държава членка:**

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

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0171/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0171001-mr-rpe252-en.pdf