

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Hatchpak IB H120, diepgevroren suspensie voor vernevelsuspensie

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 10 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:

Valid

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 Animal Health Netherlands B.V.

Дата на разрешение за търговия:

24/10/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 10459

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/08/2022

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

Засегната държава членка:

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

