

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

HATCHPAK IB H120, κατεψυγμένο εναιώρημα για εναιώρημα για εισπνοή με εκνεφωτή

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Okulonazální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

3.70 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Koncentrát pro roztok k rozprašování

Withdrawal period by route of administration:**Okulonazální podání:****• Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Kypr

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

29/12/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odpovědný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registrační číslo:

CY00412V

Datum změny stavu registrace:

8/03/2020

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0171/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Kypr Česko Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko
Litva Nizozemsko Polsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032251>