

# HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

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

### Cesta podání:

Okulonazální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

**Léková forma:**

Koncentrát pro roztok k rozprašování

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Okulonazální podání:**

- 

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

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Nizozemsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

**Datum registrace:**

24/10/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 10459

---

**Datum změny stavu registrace:**

24/08/2022

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0171/001

---

**Dotčený členský stát:**

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

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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

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