

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

HatchPak IB H120 zamrznjena suspenzija za inhalacijsko suspenzijo za nebulator
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 10 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:

Slovinsko

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 France

Datum registrace:

25/10/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

MR/V/0448/001

Datum změny stavu registrace:

25/10/2013

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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