

# HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### **Art der Anwendung:**

okulonasale Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Darreichungsform:**

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****okulonasale Anwendung:**

- 

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

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD07

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Zypern

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

29/12/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

CY00412V

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/03/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0171/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Deutschland Griechenland  
Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Rumaenien Slowakei  
Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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