

HatchPak IB H120

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HatchPak IB H120

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 erloschen

Zugelassen in:

Deutschland

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 Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

6/12/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03472.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0171/001

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