

HATCHPAK IB H120

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

HATCHPAK IB H120

HATCHPAK IB H120 ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ ΜΕ ΕΚΝΕΦΩΤΗ

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler

Withdrawal period by route of administration:

okulonasale Anwendung:**• Chicken (one day-old chick)**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

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

QI01AD07

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian Latvian Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

16/01/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

16238/27-2-2013/K-0166301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/2021

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032275>