

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE
HATCHPAK IB H120

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [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. 0 Tag

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

QI01AD07

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103895

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/07/2012

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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