

HATCHPAK IB H120

Nije
ovlašteno

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

Product identification

Naziv VMP-a:

HATCHPAK IB H120

HatchPak IB H120

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Okulonazalno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Koncentrat za otopinu za nebulizator

Withdrawal period by route of administration:

Okulonazalno:**• Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD07

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Isteklo

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

6/12/2007

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odgovorno tijelo:

Paul-Ehrlich-Institut

Broj autorizacije:

PEI.V.03472.01.1

Datum promjene statusa odobrenja:

4/03/2020

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0171/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032252>