

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kjúklingur (eins dags gamall)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í augu og nef

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Þykkni fyrir lausn í eimgjafa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í augu og nef:

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

8/12/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/DCP/08/1603

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/12/2008

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0171/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía
Lettland Litáen Holland Pólland Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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