

Hatchpak IB H120 Neo - Bruistablet voor suspensie voor oculonasaal gebruik

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Hatchpak IB H120 Neo - Bruistablet voor suspensie voor oculonasaal gebruik

Hatchpak IB H120 Neo - Comprimé effervescent pour suspension oculonasale

Hatchpak IB H120 Neo - Brausetablette für okulonasale suspension

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
3.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Bruistablet

Wachttijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Handelsvergunningsdatum:

25/11/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V502880

Datum toelatingswijziging:

25/11/2016

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0171/002

Betrokken lidstaten:

België Cyprus Denemarken Finland Duitsland Griekenland IJsland Ierland Italië Nederland Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 15/02/2023

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 15/02/2023

[Downloaden](#)

eu-puar-frv0171002-mr-rpe682-en.pdf