

HATCHPAK IB H120 NEO

effervescent tablet for nebuliser suspension for chickens

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HATCHPAK IB H120 NEO effervescent tablet for nebuliser 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:

Ierland

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 Vetmedica GmbH

Handelsvergunningdatum:

10/02/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10454/061/001

Datum toelatingswijziging:

10/02/2017

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