

File downloaded on 2026-06-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045838>

# HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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:**

Slovenië

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

---

## 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 France

---

**Handelsvergunningsdatum:**

14/11/2016

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

MR/V/0448/002

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/11/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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