

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

HATCHPAK IB H120 poretabletti suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin

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:

Finland

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

Handelsvergunningsdatum:

29/11/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

40373

Datum toelatingswijziging:

29/11/2023

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