

# Hatchpak IB H120 Diepgevroren suspensie voor oculonasaal gebruik

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Hatchpak IB H120 Diepgevroren suspensie voor oculonasaal gebruik

**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 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Farmaceutische vorm:**

Concentraat voor verneveloplossing

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oculonasaal gebruik:**

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 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

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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:**

30/09/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V443082

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/09/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0171/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Cyprus Tsjechië Duitsland Griekenland Hongarije Italië  
Letland Litouwen Nederland Polen Roemenië Slowakije Slovenië  
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

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

**Bijsluiter**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

**Etikettering**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

**Combined File of all Documents**

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

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