

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

HatchPak IB H120, κατεψυγμένο εναιώρημα για οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor verneveloplossing

Withdrawal period by route of administration:**Oculonasaal gebruik:**

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Cyprus

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

29/12/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Toelatingsnummer:

CY00412V

Wijzigingsdatum status toelating:

8/03/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032251>