

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045815>

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

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Okulonazálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Šumivá tableta

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Okulonazálne použitie:

- 

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

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD07

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Belgicko

---

### Dostupné v:

Belgicko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

25/11/2016

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Číslo registrácie:**

BE-V502880

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/11/2016

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0171/002

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Cyprus Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Island Írsko Taliansko  
Holandsko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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