

# HATCHPAK IB H120 NEO

## effervescent tablet for nebuliser suspension for chickens

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

HATCHPAK IB H120 NEO effervescent tablet for nebuliser 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:**

Írsko

---

**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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

10/02/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Číslo registrácie:**

VPA10454/061/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/02/2017

---

**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

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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