

Hatchpak IB H120 zmrazená suspenzia na okulonazálne použitie

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Hatchpak IB H120 zmrazená suspenzia na okulonazálne použitie

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 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Koncentrát na roztok pre rozprašovač

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Okulonazálne použitie:**

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 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:

Slovensko

Opis balenia:

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 Animal Health France

Dátum registrácie lieku:

21/09/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/043/DC/07-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/09/2007

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0171/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko
Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 12/08/2024

Updated on: 14/08/2024

Stiahnuť

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