

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Ima
dovoljenje za
promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

HATCHPAK IB H120 freyðitafla fyrir dreifu til eimgjafar

Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [španščina](#) [danščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Okulonazalno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v angleščina
3.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Šumeča tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Okulonazalno dajanje:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD07

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v španščina nemščina estonsščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [angleščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/04/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

Icelandic Medicines Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

IS/2/22/004/01

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

27/04/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0171/002

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#)

Na voljo samo v [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [litovščina](#) [portugalščina](#)
[švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.