

File downloaded on 2026-05-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000095953>

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns (daggammal kyckling)

### Administreringsväg:

Okulonasal användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
3.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Brustablett

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Okulonasal användning:**

- 

**Tamhöns (daggammal kyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD07

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Finland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

29/11/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Finnish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

40373

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/11/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0171/002

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Cypern Danmark Finland Tyskland Grekland Island Irland Italien  
Nederländerna Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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