

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032251>

# HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

HATCHPAK IB H120 FROZEN SUSPENSION FOR OCULONASAL USE

### 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 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### Läkemedelsform:

Koncentrat till lösning för nebulisator

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Okulonasal användning:**

- 

**Tamhöns (daggammal kyckling)**

- All relevant tissues. 0 dygn

---

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

QI01AD07

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Cypern

---

**Tillgänglig i:**

Cypern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

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 Animal Health France

---

**Godkännandedatum:**

29/12/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkännandenummer:**

CY00412V

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/03/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0171/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Tyskland Grekland Ungern Italien  
Lettland Litauen Nederländerna Polen Rumänien Slovakien Slovenien  
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-frv0171001-mr-rpe252-en.pdf