

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032253>

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:

Ungern

Tillgänglig i:

Ungern

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 Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

21/08/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/10/2020

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

Dokumenter

Produktresumé

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