

# Prevexxion RN (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Registrováno

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 (cell-associated), Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Prevexxion RN (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kuře

### Cesta podání:

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation\_strength:2.9 to 3.9 log10 PFU/dose Reference:Hse Index:0

### Léková forma:

Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

- 

**Kuře**

- Not applicable. 0 day      Zero days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,  
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španělsko , Švédsko ,  
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Belgie , Francie , Lucembursko , Polsko , Slovensko , Česko , Španělsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### Datum registrace:

20/07/2020

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Příslušný orgán:

European Commission

---

### Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

### Datum změny stavu registrace:

20/07/2020

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 5/03/2025

Stážení

ema-puar-prevexxion-rn-v-5058-par-en.pdf