

Vectormune HVT-AIV Concentrate and solvent for suspension for injection

Zugelassen

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/AI-H5 (FC126, cell-associated), expressing haemagglutinin gene of Avian influenza virus subtype H5, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vectormune HVT-AIV Concentrate and solvent for suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:2 500 – 12 000 PFU/dose Reference:HSE Index:0

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Chicken (one day-old chick)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

28/03/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/03/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/12/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v6288-vectormunehvtaiv-initial-en.pdf