

Vaxxitek HVT+IBD+H5 (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Zugelassen

- Turkey herpesvirus, strain rHVT-IBD-H5 (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus and haemagglutinin gene of Avian influenza virus subtype H5, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vaxxitek HVT+IBD+H5 (--)
- Concentrate and solvent for suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

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

Art der Anwendung:

in das Ei

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

in das Ei:

-

Truthuhn

- Not applicable. 0 Tag Zero days

-

Huhn

- Not applicable. 0 Tag Zero days

subkutane Anwendung:

-

Truthuhn

- Not applicable. 0 Tag Zero days

-

Huhn

- Not applicable. 0 Tag Zero days

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

QI01AD

Abgaberegung:

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

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

19/11/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Laboratoire Bioluz

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/11/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/11/2025

[Herunterladen](#)