

Vaxxinact H5 (--) - Emulsion for injection

Zugelassen

- Influenza A virus, subtype H5 (avian), haemagglutinin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vaxxinact H5 (--) - Emulsion for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Ente

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

-

Ente

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

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

QI01AA23

Abgaberegellung:

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

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:

4/12/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/12/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/09/2026

Herunterladen

ema-puar-v6717-vaxxinacth5-initial-en.pdf