

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

Zugelassen

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 (cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:2.9 - 3.9 log10 PFU Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:3.0 - 4.0 log10 PFU (for one single injection of 0.2 ml) Index:14

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Not applicable. 0 Tag Zero day

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

QI01AD03

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

Verfügbar in:

Frankreich

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

24/10/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Laboratoire Bioluz

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2023

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/03/2025

Herunterladen

ema-puar-v6146-prevexxion-rn-hvt-en.pdf