

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

Εγκεκριμένο

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 (cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus, strain vHVT013-69 (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus (strain Faragher 52/70), Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

in ovo χορήγηση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Presentation\_strength:3.6 to 4.4 log10 PFU Reference:Hse Index:1

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου εναιωρήματος

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

#### **Κοτόπουλο**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα  
Zero days

#### **in ono χορήγηση:**

- 

#### **Κοτόπουλο**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα  
Zero days

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD15

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian





**Διαθέσιμο σε:**

Belgium , Czechia , France , Luxembourg , Poland , Slovakia , Spain

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/07/2020

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Αρμόδια αρχή:**

European Commission

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

20/07/2020

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 20/05/2026

Λήψη

ema-puar-v5057-prevexxionrnhtibd-vra0009-en.pdf

ema-puar-prevexxion-rn-hvt-ibd-v-5057-par-en.pdf