

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

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía subcutánea

In ovo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:3.6 to 4.4 log10 PFU Reference:Hse Index:1

Forma farmacéutica:

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• Pollos

- Not applicable. 0 Día
Zero days

In ovo:

• Pollos

- Not applicable. 0 Día
Zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD15

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

20/07/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratoire Bioluz
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/07/2020

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 6/05/2024

[Descargar](#)

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000004>