

# Vectormune HVT-AIV Concentrate and solvent for suspension for injection

Autorisé

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/AI-H5 (FC126, cell-associated), expressing haemagglutinin gene of Avian influenza virus subtype H5, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Vectormune HVT-AIV Concentrate and solvent for suspension for injection

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet (poussin de 1 jour)

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:2 500 - 12 000 PFU/dose Reference:HSE Index:0

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet (poussin de 1 jour)**

- Viande et abats. 0 day  
zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Demandes dans des circonstances exceptionnelles (article 25 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/03/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/03/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 8/12/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v6288-vectormunehvtaiv-initial-en.pdf