

Vaxxitek HVT+IBD+H5 (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Autorisé

- Turkey herpesvirus, strain rHVT-IBD-H5 (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus and haemagglutinin gene of Avian influenza virus subtype H5, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vaxxitek HVT+IBD+H5 (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet

Poulet (oeufs embryonnés)

Voie d'administration:

In ovo

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

In ovo:

-

Dinde

- Non applicable. 0 day Zero days

-

Poulet

- Non applicable. 0 day Zero days

Voie sous-cutanée:

-

Dinde

- Non applicable. 0 day Zero days

-

Poulet

- Non applicable. 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

Informations complémentaires

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

Nouvelle substance active - Circonstances exceptionnelles (Article 25 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/11/2025

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Laboratoire Bioluz

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:

19/11/2025

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 25/11/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v6751-vaxxitekhvtibdh5-initial-en.pdf