

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

Autorisé

- 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

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

In ovo

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

. Poulet

- Non applicable. 0 day
Zero days

In ovo:

. Poulet

- Non applicable. 0 day
Zero days

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

QI01AD15

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

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 de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

20/07/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

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:

20/07/2020

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Published on: 6/05/2024

Télécharger

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>