

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

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](#)

Presentation_strength:at least 3.6 log to 4.4 log10 PFU Reference:Hse Index:0

Forme pharmaceutique:

Suspension et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

In ovo:

•

Poulet

- Non applicable. 0 day Zero days

Voie sous-cutanée:

•

Poulet

- Non applicable. 0 day Zero days

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

QI01AD15

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)

Disponible en:

Belgique , Espagne , France , Hongrie , Luxembourg , Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/08/2002

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

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:

27/04/2010

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 20/05/2026

Télécharger