

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

Autorisé

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 (cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:2.9 - 3.9 log10 PFU Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:3.0 - 4.0 log10 PFU (for one single injection of 0.2 ml) Index:14

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet**

- Non applicable. 0 day Zero day

---

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

QI01AD03

---

**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:**

France

---

**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:**

Médicaments vétérinaires contenant une association de substances actives (article 20 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:**

24/10/2023

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

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:**

24/10/2023

---

Pour connaître les événements 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: 5/03/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v6146-prevexxion-rn-hvt-en.pdf