

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

Autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

tacchino

polli

Pollo (uova embrionate di pollo)

### **Via di somministrazione:**

In ovo

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Forma farmaceutica:

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### In ovo:

- 

#### **tacchino**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

- 

#### **polli**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

### Uso sottocutaneo:

- 

#### **tacchino**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

- 

#### **polli**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:****Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Nuova sostanza attiva - Circostanze eccezionali (Articolo 25 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/11/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Laboratoire Bioluz

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/11/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 25/11/2025

Scaricamento

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