

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600001881863>

Vaxxinact H5 (--)- Emulsion for injection

Autorizzato

- Influenza A virus, subtype H5 (avian), haemagglutinin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vaxxinact H5 (--)- Emulsion for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

anatra

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:0.1 ml Reference:in House Index:0

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

tacchino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno Zero days

•

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno Zero days

•

anatra

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno Zero days

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

QI01AA23

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

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:

4/12/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 22/12/2025

Scaricamento