

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Pollo (uova embrionate di pollo)

Via di somministrazione:

In ovo

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

In ovo:

-

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Uso sottocutaneo:

-

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

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

QI01AD15

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](#)

Disponibile in:

Belgio , Francia , Lussemburgo , Polonia , Spagna , Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/08/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/04/2010

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: 26/01/2026

Scaricamento