

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

Toegelaten

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 (cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus, strain vHVT013-69 (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus (strain Faragher 52/70), Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

In-ovo

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength:2.9 to 3.9 log10 PFU Reference:Hse Index:0

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength:3.6 to 4.4 log10 PFU Reference:Hse Index:1

Farmaceutische vorm:

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Kip

- Not applicable. 0 day Zero days

In-ovo:

-

Kip

- Not applicable. 0 day Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD15

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië ,

Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

België , Frankrijk , Luxemburg , Polen , Slowakije , Spanje , Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

20/07/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

20/07/2020

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 20/05/2026

[Downloaden](#)

ema-puar-v5057-prevexxionrnhvtibd-vra0009-en.pdf

ema-puar-prevexxion-rn-hvt-ibd-v-5057-par-en.pdf