

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

Toegelaten

- 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:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kip

Geëmbryoneerde kippeneieren

Toedieningsweg:

In-ovo

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachtijd per toedieningsweg:

In-ovo:

•

Kip

- Not applicable. 0 day Zero days

Subcutaan gebruik:

•

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 , Hongarije , Luxemburg , Oostenrijk , Polen , Spanje

Verpakkingsomschrijving:

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

9/08/2002

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:

27/04/2010

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