

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

Autorisert

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 (cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:3.0 - 4.0 log10 PFU (for one single injection of 0.2 ml) Index:14

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero day

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Kombinasjonspreparat-vet (Artikkel 20 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/10/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/10/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 5/03/2025

Nedlasting

ema-puar-v6146-prevexxion-rn-hvt-en.pdf