

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

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via transcoriónica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Forma farmacêutica:

Concentrado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Via transcoriônica:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD15

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Bélgica , Eslováquia , Espanha , França , Luxemburgo , Polónia , República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

20/07/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

20/07/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 20/05/2026

[Descarregar](#)

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

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