

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

Oprávněný

- 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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

In ovo použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Presentation\_strength:2.9 to 3.9 log10 PFU Reference:Hse Index:0

Dostupné len v [English](#)

Presentation\_strength:3.6 to 4.4 log10 PFU Reference:Hse Index:1

---

### Lieková forma:

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

#### Chicken

- Not applicable. 0 day  
Zero days

### In ovo použitie:

- 

#### Chicken

- Not applicable. 0 day  
Zero days

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD15

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko ,

Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,  
Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Belgicko , Francúzsko , Luxembursko , Poľsko , Slovensko , Česko , Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

20/07/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zodpovedný orgán:**

European Commission

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/07/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 20/05/2026

Stiahnuť

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

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