

Vaxxinact H5 (--) - Emulsion for injection

Godkänd

- Influenza A virus, subtype H5 (avian), haemagglutinin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vaxxinact H5 (--) - Emulsion for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Tamhöns

Tamanka

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:0.1 ml Reference:in House Index:0

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Kalkon

- All relevant tissues. 0 dygn Zero days

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn Zero days

-

Tamanka

- All relevant tissues. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA23

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

4/12/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/12/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 22/12/2025

[Ladda ner](#)