

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

Godkänd

- Turkey herpesvirus, strain vHVT013-69 (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus (strain Faragher 52/70), Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Injektion i ägg

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Suspension och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Injektion i ägg:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD15

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)

Tillgänglig i:

Belgien , Frankrike , Luxemburg , Polen , Spanien , Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

9/08/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/04/2010

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 26/01/2026

Ladda ner