

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

Auktoriserad

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250, Live

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

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

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

**Djurslag:**

Tamhöns

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

---

**Läkemedelsform:**

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutan användning:****• Tamhöns**

- Not applicable. 0 dygn  
Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD03

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

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)

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

20/07/2020

---

**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:**

20/07/2020

---

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

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Published on: 19/09/2023

Ladda ner

ema-puar-prevexxion-rn-v-5058-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000002566>