

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

Godkänd

- Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 (cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation_strength:3.0 - 4.0 log10 PFU (for one single injection of 0.2 ml) Index:14

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn Zero day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

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:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

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](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

24/10/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Laboratoire Bioluz

Laboratoire Bioluz

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/10/2023

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 5/03/2025

Ladda ner

ema-puar-v6146-prevexxion-rn-hvt-en.pdf