

EU:s godkännande-nummer	Fantasinamn	Styrka	Läkemedelsform	Djurslag	Administreringsväg	Förpackning	Innehåll	Förpackningsstorlek	Karenstid
EU/2/20/255/001	Prevexxion RN+HVT+IBD	--1	Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension	Kycklingar	Subkutan användning	Ampull (glas)	1000 doser per ampull	5 ampuller	Noll dygn
EU/2/20/255/002	Prevexxion RN+HVT+IBD	--1	Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension	Kycklingar	Subkutan användning	Ampull (glas)	2000 doser per ampull	5 ampuller	Noll dygn
EU/2/20/255/003	Prevexxion RN+HVT+IBD	--1	Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension	Kycklingar	Subkutan användning	Ampull (glas)	4000 doser per ampull	4 ampuller	Noll dygn

--1 Cellassocierat, levande, rekombinant Mareks sjukdom (MD)-virus, serotyp 1, stam RN1250:  
2.9 to 3.9 log<sub>10</sub> PFU\* per dos

Cellassocierat, levande, rekombinant kalkonherpesvirus (HVT) som uttrycker VP2-protein av infektiös bursit (IBD)-virus, stam vHVT013-69:  
3.6 to 4.4 log<sub>10</sub> PFU\* per dos

\*PFU: Plackbildande enheter