

Innovax-ND-IBD-ILT (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Registrováno

- Turkey herpesvirus, strain HVT/ND/IBD/ILT (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus and VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus and gD and gI glycoproteins genes of Infectious laryngotracheitis virus, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Innovax-ND-IBD-ILT (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Kuře (embryonovaná vejce)

Cesta podání:

Podání in ovo

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

Presentation_strength: $10^{3.2}$ - $10^{4.6}$ PFU Reference: In House Index: 0

Léková forma:

Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání in ovo:

-

Kuře

- Not applicable. 0 day
Zero days

-

Kuře (embryonovaná vejce)

- Not applicable. 0 day
Zero days

Subkutánní podání:

-

Kuře

- Not applicable. 0 day
Zero days

-

Kuře (embryonovaná vejce)

- Not applicable. 0 day
Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD20

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

4/07/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

4/07/2025

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 18/07/2025

Stážení