

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

in das Ei

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:10^{3.3} - 10^{4.3} PFU Comments:per dose in concentrate Index:0

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

in das Ei:

-

Huhn

- Not applicable. 0 Tag
Zero days

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Not applicable. 0 Tag
Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Frankreich , Italien , Niederlande , Polen , Rumaenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

16/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/09/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/02/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-innovax-nd-ilt-v-5190-par-en.pdf