

# Innovax-ND-H5 (--)-Concentrate and solvent for suspension for injection

Autorisiert

- Turkey herpesvirus, strain HVT-ND-H5 (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus and haemagglutinin gene of Avian influenza virus subtype H5, Live

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Innovax-ND-H5 (--)-Concentrate and solvent for suspension for injection

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Huhn

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

in das Ei

subkutane Anwendung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:10^3.3 - 10^4.6 Reference:In-house Index:0

---

**Darreichungsform:**

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**in das Ei:**

• **Huhn**

- Not applicable. 0 day  
Zero days

• **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 day  
Zero days

**subkutane Anwendung:**

• **Huhn**

- Not applicable. 0 day  
Zero days

• **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 day  
Zero days

---

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

QI01AD

---

**Abgaberegung:**

Arzneimittel zur Abgabe gegen aertzliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised 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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

22/05/2024

---

### **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:**

22/05/2024

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Published on: 28/05/2024

[Herunterladen](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600001874654>