

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

Autorizado

- 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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pollos

Huevos embrionados de gallina

---

### **Vía de administración:**

In ovo

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:10<sup>3.3</sup> - 10<sup>4.3</sup> PFU Comments:per dose in concentrate Index:0

---

### Forma farmacéutica:

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### In ovo:

- 

#### Pollos

- Not applicable. 0 Día  
Zero days

### Vía subcutánea:

- 

#### Pollos

- Not applicable. 0 Día  
Zero days

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponible en:**

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Dinamarca , España , Francia , Hungría , Italia , Países Bajos , Polonia , República Checa , Rumania; Rumanía , United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/09/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/09/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 5/02/2024

[Descargar](#)

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