

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

Volitatud

- 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

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana

kana (embrüoga muna)

Manustamisviis:

Munasisene

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

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

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Munasise:

-

kana

- Not applicable. 0 day
Zero days

-

kana (embrüoga muna)

Subkutaanne:

-

kana

- Not applicable. 0 day
Zero days

-

kana (embrüoga muna)

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI01AD

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

16/09/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International BV

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

16/09/2020

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

Documents

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 5/02/2024

Lae alla

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000002161>