

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

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

Poulet (oeufs embryonnés)

### Voie d'administration:

In ovo

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **In ovo:**

- 

#### **Poulet**

- Non applicable. 0 day Zero days

### **Voie sous-cutanée:**

- 

#### **Poulet**

- Non applicable. 0 day Zero days

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **Disponible en:**

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Danemark , Espagne , France , Hongrie , Italie , Pays-Bas , Pologne , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/09/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/09/2020

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 5/02/2024

[Télécharger](#)

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