

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

Autorisé

- Turkey herpesvirus, strain HVT/IBD/ILT (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus and gD and gI glycoproteins genes of Infectious laryngotracheitis virus, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Innovax-ILT-IBD (--)- 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:from 10^{3.2} to 10^{4.6} PFU 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

-

Poulet (oeufs embryonnés)

- Non applicable. 0 day
Zero days

Voie sous-cutanée:

-

Poulet

- Non applicable. 0 day
Zero days

-

Poulet (oeufs embryonnés)

- 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 , Espagne , France , Grèce , Hongrie , Italie , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Suède , 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:

14/04/2023

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:

14/04/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 19/02/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-v5905-innovaxiltibd-en.pdf