

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

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Hænsn (frjóvguð egg)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í egg

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: $10^{3.2}$ – $10^{4.6}$ PFU Reference: In House Index: 0

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í egg:

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

-

Hænsn (frjóvuguð egg)

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

-

Hænsn (frjóvuguð egg)

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD20

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/07/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/07/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 18/07/2025

Sækja