

Innovax-ND-IBD (--) - Suspension and solvent for suspension for injection

Heimilað

- Turkey herpesvirus, strain HVP360 (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus and VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Innovax-ND-IBD (--) - Suspension and solvent for suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Hænsn (frjóvguð egg)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í egg

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength:10^{3.3}-10^{4.6} PFU Reference:Hse 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD16

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

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)

Fáanlegt í:

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Búlgaría , Danmörk , Frakkland , Grikkland , Holland , Kýpur , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Spánn , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/08/2017

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:

22/08/2017

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 12/07/2023

Sækja

ema-puar-v4422-innovax-nd-ibd-ii-0004-en.pdf

ema-puar-innovax-nd-ibd-v-4422-par-en.pdf