

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Pollo (uova embrionate di pollo)

Via di somministrazione:

In ovo

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

In ovo:

-

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

-

Pollo (uova embrionate di pollo)

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Uso sottocutaneo:

-

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

-

Pollo (uova embrionate di pollo)

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD20

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Nuova sostanza attiva (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/07/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/07/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 18/07/2025

Scaricamento