

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

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

befruktet hønseegg

Administrasjonsvei:

Egginjeksjon

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:10^{3.3} - 10^{4.3} PFU Comments:per dose in concentrate Index:0

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Egginjeksjon:

- **kylling**
- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Subkutan bruk:

- **kylling**
- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , BG , CZ , DE , DK , ES , FR , HU , IT , NL , PL , RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/09/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/09/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 5/02/2024

[Nedlasting](#)

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