

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

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Innovax-ILT-IBD (--)- 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:from 10^{3.2} to 10^{4.6} PFU Index:0

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Egginjeksjon:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

-

befruktet høseegg

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Subkutan bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

-

befruktet høseegg

- 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 , EL , ES , FR , HU , IT , NL , PL , PT , SE

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:

14/04/2023

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:

14/04/2023

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 19/02/2024

Nedlasting

ema-puar-v5905-innovaxiltibd-en.pdf