

Innovax-ND-H5 (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Autorisert

- Turkey herpesvirus, strain HVT-ND-H5 (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus and haemagglutinin gene of Avian influenza virus subtype H5, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Innovax-ND-H5 (--) - 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: $10^{3.3}$ - $10^{4.6}$ Reference: In-house Index: 0

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Egginjeksjon:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

-

befruktet hønseegg

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Subkutan bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

-

befruktet hønseegg

- 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 ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknader for særskilte tilfeller (Artikkel 25 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/05/2024

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:

22/05/2024

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 6/08/2025

Nedlasting

ema-puar-v6362-innovaxndh5-en.pdf