

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

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

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

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via transcoriônica

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Presentation\_strength:from 10<sup>3.2</sup> to 10<sup>4.6</sup> PFU Index:0

---

### **Forma farmacêutica:**

Concentrado e veículo para suspensão injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via transcoriônica:**

- 

##### **Chicken**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

- 

##### **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Chicken**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

- 

##### **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD

---

### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento sujeito a receita médica

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

14/04/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

14/04/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 19/02/2024

[Descarregar](#)

ema-puar-v5905-innovaxiltibd-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984640>