

Innovax-ILT-IBD (--)

Concentrate and solvent for suspension for injection

Auktoriserad

- 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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Injektion i ägg

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:from 10^{3.2} to 10^{4.6} PFU Index:0

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Injektion i ägg:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD

Rättslig status för tillhandahållande:

Finns tillgänglig endast på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland

, Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/04/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/04/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 19/02/2024

Ladda ner

ema-puar-v5905-innovaxiltibd-en.pdf

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