

# Ultifend ND IBD (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Разрешен

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/ND/IBD (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus and VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Ultifend ND IBD (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

яйце с пилешки ембрион

### Начин на приложение:

В яйце

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation\_strength:4000 PFU/dose - 12000 PFU/dose Index:0

---

### Фармацевтична форма:

Концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### В яйце:

- 

**пиле**

- Not applicable. 0 day Zero days

### Подкожно приложение:

- 

**пиле**

- Not applicable. 0 day Zero days

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD16

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian





Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/04/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Отговорен орган:**

European Commission

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/04/2021

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 22/11/2022

Свали