

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

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Kuře (embryonovaná vejce)

Cesta podání:

Podání in ovo

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:4000 PFU/dose - 12000 PFU/dose Index:0

Léková forma:

Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání in ovo:

-

Kuře

- Not applicable. 0 day Zero days

Subkutánní podání:

-

Kuře

- Not applicable. 0 day Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD16

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španělsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Datum registrace:

20/04/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

20/04/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet