

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

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Ultifend ND IBD (--)- 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:4000 PFU/dose - 12000 PFU/dose Index:0

---

### Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Egginjeksjon:

- **kylling**  
- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

#### Subkutan bruk:

- **kylling**  
- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days
- 

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD16

---

### 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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

20/04/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/04/2021

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 22/11/2022

Nedlasting