

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

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

In ovo použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

In ovo použitie:

-

Chicken

- Not applicable. 0 day Zero days

Subkutánne použitie:

-

Chicken

- Not applicable. 0 day Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD16

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Dátum registrácie lieku:

20/04/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/04/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 22/11/2022

Stiahnuť