

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

Godkänd

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (embryonerade ägg)

### Administreringsväg:

Injektion i ägg

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

---

**Läkemedelsform:**

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Injektion i ägg:**

- 

**Tamhöns**

- Not applicable. 0 dygn Zero days

**Subkutan användning:**

- 

**Tamhöns**

- Not applicable. 0 dygn Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD16

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

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)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Godkännandedatum:**

20/04/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/04/2021

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 22/11/2022

Ladda ner