

EU (MA) Number	Invented name	Strength	Pharmaceutical form	Target species	Route of administration	Packaging	Content	Package size	Withdrawal period
EU/2/21/272/001	Ultifend ND IBD	⁻¹	Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi	Kuřata a embryonovaná vejce kuřat.	Podání in-ovo a subkutánní podání.	Ampule(skleněná)	1000 dávek	1 ampule	Bez ochranných lhůt.
EU/2/21/272/002	Ultifend ND IBD	⁻¹	Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi	Kuřata a embryonovaná vejce kuřat.	Podání in-ovo a subkutánní podání.	Ampule(skleněná)	2000 dávek	1 ampule	Bez ochranných lhůt.
EU/2/21/272/003	Ultifend ND IBD	⁻¹	Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi	Kuřata a embryonovaná vejce kuřat.	Podání in-ovo a subkutánní podání.	Ampule(skleněná)	4000 dávek	1 ampule	Bez ochranných lhůt.

⁻¹ Buněčně asociovaný živý rekombinantní herpes virus krůt (rHVT/ND/IBD), exprimující fúzní protein viru Newcastleeské choroby a VP2 protein viru infekční burzitidy:
4 000 – 12 000 PFU*

* PFU – plakotvorné jednotky