

## Annex A

EU (MA) number	Invented name	Strength	Pharmaceutical form	Target species	Route of administration	Immediate packaging	Content	Package size	Withdrawal period
EU/2/21/272/001	Ultifend ND IBD	-1	Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti.	Kana ja embrüonaa lses staadiumis kanamuna.	<i>In ovo</i> või nahaaluseks manustamiseks.	Ampull (klaas)	1000 annust	1 ampull	0 päeva
EU/2/21/272/002	Ultifend ND IBD	-1	Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti.	Kana ja embrüonaa lses staadiumis kanamuna.	<i>In ovo</i> või nahaaluseks manustamiseks.	Ampull (klaas)	2000 annust	1 ampull	0 päeva
EU/2/21/272/003	Ultifend ND IBD	-1	Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti.	Kana ja embrüonaa lses staadiumis kanamuna.	<i>In ovo</i> või nahaaluseks manustamiseks.	Ampull (klaas)	4000 annust	1 ampull	0 päeva

-1 Rakuga seonduv elus rekombinantne kalkuni herpesviirus (rHVT/ND/IBD), mis ekspresseerib Newcastle'i viiruse fusioonivalke ja lindude nakkava bursiidi viiruse VP2 valke: min 4000, max 12 000 PFU\*

\*PFU - naaste moodustav ühik