

Newflend ND H9 (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Autorisé

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/ND/H9 (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus and haemagglutinin gene of Avian influenza virus subtype H9, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Newflend ND H9 (--) - Concentrate and solvent for suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Poulet (oeufs embryonnés)

Voie d'administration:

In ovo

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:from 3,000 to 12,000 PFU/dose Reference:HSE Index:0

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

In ovo:

-

Poulet

- Non applicable. 0 day
Zero days

-

Poulet (oeufs embryonnés)

- Non applicable. 0 day
Zero days

Voie sous-cutanée:

-

Poulet

- Non applicable. 0 day
Zero days

-

Poulet (oeufs embryonnés)

- Non applicable. 0 day
Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/05/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/05/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 12/06/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v5860-newflend-nd-h9-en.pdf