

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

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Hænsn (frjóvuguð egg)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í egg

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í egg:

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

-

Hænsn (frjóvguð egg)

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

-

Hænsn (frjóvguð egg)

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Frakkland , Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/05/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/05/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 12/06/2025

Sækja

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