

# Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Autorizzato

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/ND (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus (strain D-26), Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

Pollo (uova embrionate di pollo)

---

### **Via di somministrazione:**

In ovo

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:min 2500-max 8000 PFU Reference:HSE Index:0

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**In ovo:**

- 

**polli**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

- 

**Pollo (uova embrionate di pollo)**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

**Uso sottocutaneo:**

- 

**polli**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

- 

**Pollo (uova embrionate di pollo)**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia ,

Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia ,  
Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N°  
2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/09/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/07/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 13/06/2025

Scaricamento

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-vra-0016-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-par-en.pdf