

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Newflend ND H9 (--) - Concentrate 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:from 3,000 to 12,000 PFU/dose Reference:HSE Index:0

Forma farmaceutica:

Concentrato 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](#)

Disponibile in:

Francia , Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 Zrt.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/05/2023

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:

16/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 13/03/2026

Scaricamento

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