

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

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kylling  
befruktet hønseegg

---

**Administrasjonsvei:**

Egginjeksjon  
Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:from 3,000 to 12,000 PFU/dose Reference:HSE Index:0

---

### **Legemiddelform:**

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Egginjeksjon:**

- 

##### **kylling**

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

- 

##### **befruktet høseegg**

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

#### **Subkutan bruk:**

- 

##### **kylling**

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

- 

##### **befruktet høseegg**

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/05/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/05/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 12/06/2025

Nedlasting

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