

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

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via transcoriónica

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Concentrado e veículo para suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via transcoriônica:**

- 

##### **Chicken**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

- 

##### **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Chicken**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

- 

##### **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/05/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/05/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 12/06/2025

[Descarregar](#)

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