

# ProteqFlu-Te (--)- Powder and solvent for suspension for injection

Neregistrováno

- Canarypox virus, strain vCP1533, expressing haemagglutinin gene of Influenza A virus subtype H3N8 (A/equine/Newmarket/2/1993), Live
- Canarypox virus, strain vCP1529, expressing haemagglutinin gene of Influenza A virus subtype H3N8 (A/equine/Kentucky/94), Live
- Clostridium tetani, toxoid

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

ProteqFlu-Te (--)- Powder and solvent for suspension for injection

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Kůň

---

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation\_strength:6.5 log10 FAID\*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation\_strength:6.5 log10 FAID\*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:1

Dostupné pouze v [English](#)

30.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Prášek a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

#### Kůň

- Not applicable. 0 day 0 days

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI05AI01

---

### Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrace:

Surrendered

---

### Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,  
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Datum registrace:**

6/03/2003

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Příslušný orgán:**

European Commission

---

### **Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

### **Datum změny stavu registrace:**

28/03/2007

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 29/02/2024

Stážení