

# Resporc FLU3 (--)- Suspension for injection

Autorisiert

- Influenza A virus, subtype H1N1, strain A/swine/Haselünne/IDT2617/2003, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N2, strain A/swine/Bakum/IDT1769/2003, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H1N2, strain A/swine/Bakum/1832/2000, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Resporc FLU3 (--)- Suspension for injection

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:min. 10.22 log<sub>2</sub> GMNU Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:min. 10.53 log<sub>2</sub> GMNU Reference:Hse Index:1

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:min. 12.34 log<sub>2</sub> GMNU Reference:Hse Index:2

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Not applicable. 0 Tag  
Zero days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AA03

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,  
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,  
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,  
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien ,  
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

CEVA Santé Animale

---

### **Marketing authorisation date:**

14/01/2010

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

IDT Biologika GmbH

CEVA-Phylaxia Zrt.

---

### **Zuständige Behörde:**

European Commission

---

### **Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/10/2024

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/11/2024

Herunterladen

ema-puar-respiorc-flu3-v-153-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003464>