

# Resporc FLUpan H1N1 (--) - Suspension for injection

Zugelassen

- Influenza A virus, subtype H1N1, strain A/Jena/VI5258/2009 pdm09, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Resporc FLUpan H1N1 (--) - Suspension for injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation\_strength:≥ 16 HU Reference:HSE Index:0

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Not applicable. 0 Tag Zero days

---

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

QI09AA03

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen 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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

17/05/2017

---

**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:**

6/05/2024

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/03/2026

[Herunterladen](#)

ema-puar-respiporc-flupan-h1n1-v-3993-par-en.pdf

ema-puar-respiporc-flupan-h1n1-v-003993-var-ii-0013-en.pdf