

# Strangvac (--)- Suspension for injection

Zugelassen

- Streptococcus equi subsp. equi, recombinant protein CCE
- Streptococcus equi subsp. equi, recombinant protein Eq85
- Streptococcus equi subsp. equi, recombinant protein IdeE

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Strangvac (--)- Suspension for injection

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Pferd

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation\_strength:  $\geq 111.8 \mu\text{g}$  Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:  $\geq 44.6 \mu\text{g}$  Reference:Hse Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:  $\geq 34.6 \mu\text{g}$  Reference:Hse Index:2

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Pferd**

- Not applicable. 0 Tag      Zero days

---

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

QI05AB01

---

### **Abgaberegellung:**

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 , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar 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:**

Intervacc AB

---

**Zulassungsdatum:**

16/08/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

3P BIOPHARMACEUTICALS SL

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/08/2021

---

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: 19/04/2024

Herunterladen

ema-puar-strangvac-epar-public-assessment-report-en.pdf