

Resporc FLUpan H1N1 (--) - Suspension for injection

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Resporc FLUpan H1N1 (--) - Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 16 HU Reference:HSE Index:0

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CEVA Santé Animale

Fecha de autorización de comercialización:

17/05/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/05/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 22/05/2024

[Descargar](#)

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000229>