

Strangvac (--)- Suspension for injection

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Strangvac (--)- Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: ≥ 111.8 μg Reference:Hse Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥44.6 µg Reference:Hse Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥34.6 µg Reference:Hse Index:2

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Not applicable. 0 Día
Zero days

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

QI05AB01

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervacc AB

Fecha de autorización de comercialización:

16/08/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

3P BIOPHARMACEUTICALS SL

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/08/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 19/04/2024

[Descargar](#)

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