

ProteqFlu-Te (--)- Powder and solvent for suspension for injection

No
autorizado

- Canarypox virus, strain vCP1533, expressing haemagglutinin gene of Influenza A virus subtype H3N8 (A/equine/Newmarket/2/1993), Live
- Canarypox virus, strain vCP1529, expressing haemagglutinin gene of Influenza A virus subtype H3N8 (A/equine/Kentucky/94), Live
- Clostridium tetani, toxoid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ProteqFlu-Te (--)- Powder and solvent for 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:6.5 log10 FAID*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:6.5 log10 FAID*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Not applicable. 0 Día
0 days

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

QI05AI01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

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](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

6/03/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/03/2007

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 29/02/2024

[Descargar](#)