

Resporc FLU3 (--)- Suspension for injection

Autorisé

- Influenza A virus, subtype H1N1, strain A/swine/Haselünne/IDT2617/2003, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N2, strain A/swine/Bakum/IDT1769/2003, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H1N2, strain A/swine/Bakum/1832/2000, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Resporc FLU3 (--)- Suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:min. 10.22 log₂ GMNU Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:min. 10.53 log₂ GMNU Reference:Hse Index:1

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:min. 12.34 log₂ GMNU Reference:Hse Index:2

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Non applicable. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/01/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/10/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 28/08/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-respiporc-flu3-v-153-par-en.pdf