

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

Non  
autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

Presentation\_strength:6.5 log10 FAID\*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:0

Disponible uniquement en Anglais

Presentation\_strength:6.5 log10 FAID\*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:1

Disponible uniquement en Anglais

Presentation\_strength:≥ 30 IU/ml Reference:Hse Comments:Supply of antigen Index:2

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre et solvant pour suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Cheval**

- Non applicable. 0 day 0 days

---

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

QI05AI01

---

### **Conditions de délivrance:**

Disponible uniquement en German Estonian Greek Anglais Italian Portuguese Norwegian

---

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

### **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)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/03/2003

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**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:**

28/03/2007

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 29/02/2024

Télécharger