

ProteqFlu (--) - 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

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 Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:6.5 log10 FAID*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse Index:1

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):

QI05AD02

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