

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

Ekki heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Hestur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Comments:Supply of antigen Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Comments:Supply of antigen Index:1

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

30.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, dreifa

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Hestur

- Á ekki við. 0 dagar 0 days

---

### ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI05AI01

---

### Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

### Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

---

### Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

6/03/2003

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/03/2007

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 29/02/2024

Sækja