

ProteqFlu (--) - Suspension for injection

Autorizzato

- Canarypox virus, strain vCP3011, expressing haemagglutinin gene of Influenza A virus subtype H3N8 (A/equine/Richmond/1/2007), Live
- Canarypox virus, strain vCP2242, expressing haemagglutinin gene of Influenza A virus subtype H3N8 (A/equine/Ohio/03), Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ProteqFlu (--) - Suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:vCP3011 $\geq 10^{5.3}$ FAID50 Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:vCP2242 $\geq 10^{5.3}$ FAID50 Reference:Hse Index:1

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI05AD02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Francia , Lussemburgo , Polonia , Repubblica Ceca , Slovacchia , Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/03/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/02/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 21/04/2023

Scaricamento

ema-puar-proteqflu-v-073-var-ii-0014-en.pdf

ema-puar-proteqflu-v-073-par-en.pdf