

Resporc FLUpan H1N1 (--) - Suspension for injection

Autorizzato

- Influenza A virus, subtype H1N1, strain A/Jena/VI5258/2009 pdm09, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Resporc FLUpan H1N1 (--)
- Suspension for injection

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:≥ 16 HU Reference:HSE Index:0

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

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

QI09AA03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised 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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

17/05/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/05/2024

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 22/05/2024

Scaricamento

ema-puar-respiorc-flupan-h1n1-v-3993-par-en.pdf

ema-puar-respiporc-flupan-h1n1-v-003993-var-ii-0013-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000229>