

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

Non
autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ProteqFlu (--) - Powder and solvent for 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:6.5 log10 FAID*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- non applicabile. 0 giorno 0 days

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

QI05AD02

Stato legale della fornitura:

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

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:

28/03/2007

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