

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

Niet
gemachtigd

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Comments:Supply of antigen Index:0

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Comments:Supply of antigen Index:1

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength:≥ 30 IU/ml Reference:Hse Comments:Supply of antigen Index:2

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Not applicable. 0 day 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI05AI01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen ,

Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

6/03/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

28/03/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 29/02/2024

[Downloaden](#)