

ProteqFlu-Te (--)- Suspension for injection

Autorisert

- 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
- Clostridium tetani, toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ProteqFlu-Te (--)- Suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:vCP 2242 $\geq 10^{5.3}$ FAID50 Reference:Hse Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: ≥ 30 IU/ml Reference:Hse Index:2

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI05AI01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

BE , CZ , DE , ES , FR , LU , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/03/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/02/2006

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 29/02/2024

Nedlasting

ema-puar-proteqflu-te-v-074-var-ii-0017-en.pdf

ema-puar-proteqflu-te-v-074-par-en.pdf