

Resporc FLU3 (--)- Suspension for injection

Autorisert

- Influenza A virus, subtype H1N1, strain A/swine/Haselünne/IDT2617/2003, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N2, strain A/swine/Bakum/IDT1769/2003, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H1N2, strain A/swine/Bakum/1832/2000, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Resporc FLU3 (--)- Suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:min. 10.22 log₂ GMNU Reference:Hse Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:min. 10.53 log₂ GMNU Reference:Hse Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:min. 12.34 log₂ GMNU Reference:Hse Index:2

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AA03

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 ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/01/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/10/2024

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 28/08/2025

[Nedlasting](#)

ema-puar-respiporc-flu3-v-153-par-en.pdf