Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000003354

ProteqFlu (--) - Suspension for injection

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ProteqFlu (--) - Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

Presentation strength:vCP3011 ≥ 10^{5.3} FAID50 Reference:Hse Index:0

Disponível apenas em inglês

Presentation strength:vCP2242 ≥ 10^{5.3} FAID50 Reference:Hse Index:1

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

Horse

- Not applicable. 0 dia Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

0105AD02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Áustria, Bélgica, Bulgária, Croácia, Chipre, República Checa, Dinamarca, Estónia, Finlândia, França, Alemanha, Grécia, Hungria, Islândia, Irlanda, Itália, Letónia, Listenstaine, Lituânia, Luxemburgo, Malta, Países Baixos, Noruega, Polónia, Portugal, Roménia, Eslováquia, Eslovénia, Espanha, Suécia,

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Bélgica , Eslováquia , Espanha , Luxemburgo , Polónia , República Checa

Descrição da embalagem:

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

6/03/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

13/02/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents
português (PDF) Publicado em: 21/04/2023 <u>Descarregar</u>
ema-puar-proteqflu-v-073-var-ii-0014-en.pdf
ema-puar-proteqflu-v-073-par-en.pdf