

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

Autorizado

- 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

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Presentation\_strength:6.5 log10 FAID\*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:0

Disponível apenas em [English](#)

Presentation\_strength:6.5 log10 FAID\*50 to 7.5 log10 FAID50 Reference:Hse

Comments:Supply of antigen Index:1

Disponível apenas em [English](#)

Presentation\_strength:≥ 30 IU/ml Reference:Hse Comments:Supply of antigen Index:2

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó e veículo para suspensão injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via intramuscular:**

- **Horse**

- Not applicable. 0 dia  
0 days

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI05AI01

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento sujeito a receita médica

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

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 ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

6/03/2003

---

### **Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridade responsável:**

European Commission

---

### **Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

### **Data de alteração do estado de autorização:**

6/03/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 29/02/2024

Baixar

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992467>