

ProteqFlu-Te (--)- Suspension for injection

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ProteqFlu-Te (--)- Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AI01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Frankrike , Luxemburg , Slovakien , Spanien , Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

6/03/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/02/2006

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 29/02/2024

Ladda ner

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

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