

Respiporc FLU3 (--)- Suspension for injection

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Respiporc FLU3 (--)- Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AA03

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 , Bulgarien , Cypern , Danmark , Finland , Frankrike , Irland , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien ,

Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

14/01/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/10/2024

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 13/03/2026

Ladda ner