

FLUEQUIN T

Autorizovaný

- Equine influenza virus H3N8, A/Equi 2/Morava/95, Inactivated
- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Prague/1/1956, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/Equi 2/Brno/08, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid

Product identification

Název léčivého přípravku:

FLUEQUIN T

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

160.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

150.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Kůň**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI05AL01

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

120089

Datum změny stavu registrace:

21/03/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027579>