

# FLUEQUIN T, Injekční suspenze

Autoriseret

- Influenza A virus, subtype H7N7, strain A/equine/Prague/1956, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Morava/95, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/97, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

FLUEQUIN T, Injekční suspenze

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

160.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI05AL01

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)

[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bioveta a.s.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

22/01/2004

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

97/003/04-C

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/02/2009

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.