

SERUM TRIVALENT EQUIN

Autorizado

- Immunoglobulins against Pasteurella multocida, serogroup D, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O8, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella enterica subsp. enterica, serovar Dublin, H antigens, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella enterica subsp. enterica, serovar Typhimurium, H antigens, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O9, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella enterica subsp. enterica, serovar Dublin, O antigens, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella enterica subsp. enterica, serovar Typhimurium, O antigens, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O15, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O78, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O101, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O117, Equine
- Immunoglobulins against Pasteurella multocida, serogroup A, Equine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SERUM TRIVALENT EQUIN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en English

Équidos

Vía subcutánea

1.50 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 log10 unidad(es) de prueba de inmunoabsorción ligada a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Équidos

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI05AM

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

23/06/1982

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/3469350 4/1982

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/06/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.