

SERUM TRIVALENT EQUIN

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

SERUM TRIVALENT EQUIN

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 log₁₀ ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 log10 ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Equid

- All relevant tissues. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI05AM

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/06/1982

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/3469350 4/1982

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/06/2012

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.