

FLUEQUIN T

Valtuutettu

- 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

Lääkkeen nimi:

FLUEQUIN T

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

160.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

• **Hevonen**

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI05AL01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain English Italian

Myyntiluvan haltija:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastuullinen viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntiluvan numero:

120089

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/03/2012

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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