

SERUM TRIVALENT EQUIN

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SERUM TRIVALENT EQUIN

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 log₁₀ ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

1.00 log10 ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Equid

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI05AM

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Ampoule de 10 ml

Flacon de 10 ml

Flacon de 500 ml

Flacon de 250 ml

Flacon de 100 ml

Flacon de 40 ml

Flacon de 20 ml

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/06/1982

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3469350 4/1982

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/06/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit