

# FLUEQUIN T

Ovlašten

- 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

### Naziv VMP-a:

FLUEQUIN T

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Način primjene:

Intramuskularno

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

160.00 haemagglutinating units / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

150.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

• **Horse**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI05AL01

---

**Pravni status opskrbe:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

29/05/2007

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj autorizacije:**

120089

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

21/03/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

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