

SERUM TRIVALENT EQUIN

Engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

SERUM TRIVALENT EQUIN

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

lóféle

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1.00 log10 ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 log10 ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

Iófélé

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI05AM

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/06/1982

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/3469350 4/1982

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/06/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.