

SERUM TRIVALENT EQUIN

Awtorizzat

- 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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

SERUM TRIVALENT EQUIN

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#)
[Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.00 log₁₀ ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1.00 log10 ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal taħt il-ġilda:**

-

Equid

- All relevant tissues. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI05AM

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)
Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

23/06/1982

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabbli:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

FR/V/3469350 4/1982

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/06/2012

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.