

FLUEQUIN T

Toegelaten

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Morava/95, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H7N7, strain A/equine/Prague/1956, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FLUEQUIN T

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

160.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

320.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI05AL01

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)
Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)
Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)
Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)
Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

28/05/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

120089

Datum toelatingswijziging:

20/03/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.