

## SERUM TRIVALENT EQUIN

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

SERUM TRIVALENT EQUIN

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i Engelsk

## Litauisk Ungarsk Rumensk svensk Islandsk

## Subkutan bruk

1.50 langsom agglutinasjonstest enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 langsom agglutinasjonstest enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 langsom agglutinasjonstest enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 langsom agglutinasjonstest enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 log10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**Equid**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI05AM

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i Fransk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/06/1982

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/3469350 4/1982

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

23/06/2012

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.