

FLUEQUIN T, Injekční suspenze

Autorisert

- Influenza A virus, subtype H7N7, strain A/equine/Prague/1956, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Morava/95, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/97, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FLUEQUIN T, Injekční suspenze

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
160.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
320.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
320.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag
 - Melk. 0 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI05AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/01/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/003/04-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/02/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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