

SERUM TRIVALENT EQUIN

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

SERUM TRIVALENT EQUIN

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski
włoski łotewski litewski węgierski rumuński szwedzki islandzki

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 log10 ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 log10 ELISA unit / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Equid

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI05AM

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/06/1982

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/3469350 4/1982

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/06/2012

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.