

BioEquin FT suspensija injekcijām zirgiem

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BioEquin FT suspensija injekcijām zirgiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

30.00 unități internaționale / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Viena deva (1 ml) satur: $\geq 5 \log_2$ HIT (specifisko antivienu vidējais ģeometriskais titrs jūrascūciņu asins serumā, noteikts ar hemaglutinācijas inhibīcijas testu)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Viena deva (1 ml) satur: $\geq 5 \log_2$ HIT (specifisko antivienu vidējais ģeometriskais titrs jūrascūciņu asins serumā, noteikts ar hemaglutinācijas inhibīcijas testu)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI05AL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

28/04/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/20/0021

Data modificării statusului autorizației:

1/05/2000

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.