

BioEquin FT suspensija injekcijām zirgiem

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BioEquin FT suspensija injekcijām zirgiem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
30.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

28/04/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/NRP/20/0021

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/05/2000

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.