

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Разрешен

- Clostridium tetani, toxoid
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Kentucky/1/98, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Borlange/91, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H7N7, strain A/equine/Newmarket/77, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

пони

Начин на приложение:

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

70.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.74 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. 0 day

-

пони

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI05AL01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis France

Дата на разрешение за търговия:

17/11/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/8448928 9/1995

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/11/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.