

Equip F vet. Injektionsvätska, suspension

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Equip F vet. Injektionsvätska, suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI05AA01

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:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

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 Animal Health ApS

Дата на разрешение за търговия:

22/08/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

18954

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/08/2003

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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