

Equip F Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Equip F Injektionssuspension für Pferde und Ponys

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

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 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:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

19/07/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

PEI.V.02824.01.1

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/07/2008

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

Документи

Combined File of all Documents

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