

Equip Artervac Emulsion for Injection for Horses and Ponies

Autoriseret

- Equine arteritis virus, strain Bucyrus, Inactivated
- Equine arteritis virus, strain Bucyrus, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Equip Artervac Emulsion for Injection for Horses and Ponies

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Pony

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.80 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.80 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Pony

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI05AA07

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/06/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 60021/3069

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/11/2024

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0235/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.