

Equip F Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equip F Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI05AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 20 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 2 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium)

(ID2) 20 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Fertigspritze (Glas Typ I) mit jeweils 2 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

19/07/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.02824.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/07/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente