

# Equiphyt Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Pferde

Autorizado

- Trichophyton equinum, strain CCM F-787, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Equiphyt Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Pferde

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

4000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. no withdrawal period

Die Milch von immunisierten laktierenden Stuten ist während der laufenden Laktationsperiode vom menschlichen Verzehr auszuschließen.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI05AP01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponibile en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac Tierarzneimittel GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/06/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

PEI.V.04253.01.1

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/06/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.