

Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

70.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

Ió

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI05AL01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Deutschland GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/10/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Paul-Ehrlich-Institut

Engedély száma:

PEI.V.02825.01.1

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/07/2008

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.