

Equilis StrepE (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Heimilað

- Streptococcus equi subsp. equi, strain TW928, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Equilis StrepE (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir slímhúð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength: $10^{9.0}$ to $10^{9.4}$ CFU Reference: HSE Index: 0

Lyfjaform:

Frostpurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir slímhúð:

-

Hestur

- Á ekki við. 0 dagar Zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI05AE

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Belgía , Frakkland , Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/05/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/05/2004

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 9/11/2022

Sækja

ema-puar-equilis-strepe-v-078-par-en.pdf