

Equip Artervac Emulsion for Injection for Horses and Ponies

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Equip Artervac Emulsion for Injection for Horses and Ponies

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ponis

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.80 relative unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
1.80 relative unit(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Ponis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti į raumenis:

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
 - Pienas. 0 d.
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI05AA07

Tiekimo teisinis statusas:

Paroduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Deutschland GmbH

Rinkodaros leidimo data:

23/05/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos numeris:

PEI.V.01240.01.1

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/03/2010

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0235/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.