

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Zirgs

Zirgs (ponijs)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

70.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

2.74 log10 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

2.20 log10 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.20 log10 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Zirgs

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

-

Zirgs (ponijs)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI05AL01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis France

Tirdzniecības atļaujas datums:

17/11/1995

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/8448928 9/1995

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/11/2010

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.