

Equip F

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Equip F

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.35 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.20 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.64 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI05AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Deutschland GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

19/07/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.02824.01.1

Data de alteração do estado de autorização:

29/07/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073244>