

EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

Ima dovoljenje
za promet

- Equine herpesvirus 1, strain 438/77, Inactivated
- Equine herpesvirus 4, strain 405/76, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.00 relative potency / 1.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 relative potency / 1.50 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI05AA05

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Austria

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Osterreich GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/09/1997

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

8-20174

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/09/1997

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

at-puar-600000097612-np-equeip-de.pdf