

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Разрешен

- Clostridium tetani, toxoid
- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Newmarket/1/77, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Borlange/2/91, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Kentucky/2/98, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)
140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)
1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)
2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)
2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **кон**

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI05AL01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Swedish](#)

Налично само на [Swedish](#)

Налично само на [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

22/08/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на лиценза:

18953

Дата на промяна в статуса на лиценза:

22/08/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053395>