

# Equip FT Vet. injektionsvæske, suspension

Разрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Equip FT Vet. injektionsvæske, suspension

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

кон

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

251.20 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

125.90 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

140.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

15.80 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

251.20 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

140.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

15.80 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

125.90 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**КОН**

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI05AL01

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Наличен в:**

Denmark

**Описание на опаковката:**Налично само в [Датски](#)Налично само в [Датски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/12/1998

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

18701

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/12/1998

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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