

# Equip FT vet. injektioneste, suspensio

Разрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Equip FT vet. injektioneste, suspensio

### Активно вещество:

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

1.20 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.10 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.40 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

70.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

•

**кон**

- Not applicable. 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:

Finland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Финландски

Налично само в Финландски

---

## 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 Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/06/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Finnish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

13527

---

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

9/06/1999

---

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.

Листовка

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