

# EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

Pony

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Hest**

- All relevant tissues. 0 dag

- 

#### **Pony**

- All relevant tissues. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI05AL01

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/11/1995

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/8448928 9/1995

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/11/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.