

# Equip FT vet. Injektionsväska, suspension

Autoriseret

- 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

### Lægemidlets navn:

Equip FT vet. Injektionsväska, suspension

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyrearter:

Hest

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

---

## Product details

### **Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.20 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.10 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.40 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- **Hest**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI05AL01

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

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

---

### **Godkendelsesstatus:**

Valid

---

### **Authorised in:**

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

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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 Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**

22/08/2003

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

18953

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

22/08/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

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

### Indlægsseddel

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

### Etikettering

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

---

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