

# Equip FT vet. injektioneste, suspensio

Autoriseret

- 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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Equip FT vet. injektioneste, suspensio

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Hest

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Hest

- Not applicable. 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:

Finland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

9/06/1999

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

Finnish Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

13527

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/06/1999

---

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.

### Indlægsseddel

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