

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Pony

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

2.74 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Pony

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI05AL01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis France

Zulassungsdatum:

17/11/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/8448928 9/1995

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.