

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Zugelassen

- Clostridium tetani, toxoid
- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI05AL01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

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 Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

22/08/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

18953

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2003

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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