

# Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

---

### **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

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 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:**

Deutschland

---

### **Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 20 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Fertigspritze mit Kanüle (Glas Typ I) mit jeweils 2 Milliliter, verschlossen mit Kolbenstopfen (Brombutylkautschuk) und Verschlusskappe (Information nicht vorhanden)

(ID1) 20 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 2 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

21/10/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.02825.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/07/2008

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente