

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Autorizado

- Clostridium tetani, toxoid
- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Newmarket/77, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/Equine/Borlange/91, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Kentucky/1/98, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

140.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.20 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2.10 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2.40 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

• Caballos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI05AL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

22/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

18953

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/08/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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