

Equip FT vet. inyeccióneste, suspensio

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Equip FT vet. inyeccióneste, suspensio

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](#)

1.20 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.10 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.40 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

70.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Not applicable. 0 Día

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

QI05AL01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

9/06/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

13527

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/06/1999

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.