

# 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 log<sub>10</sub> Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.10 log<sub>10</sub> Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.40 log<sub>10</sub> 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 SA

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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