

# Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Autorisé

- Clostridium tetani, toxoid
- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Newmarket/1/77, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Borlange/2/91, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Kentucky/2/98, Inactivated

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Product details

### **Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.20 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
2.10 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
2.40 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

##### **. Cheval**

- Viande et abats. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI05AL01

---

### **Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Authorised in:**

Suède

---

### **Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**

22/08/2003

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

18953

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/08/2003

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

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