

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Autorisé

- Clostridium tetani, toxoid
- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.20 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.10 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.40 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

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

QI05AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/08/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

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

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.