

# EQUIP-FT SUSPENSION INJECTABLE PARA CABALLOS

Autorisé

- Influenza A virus, subtype H7N7, strain A/equine/Newmarket/77, Inactivated
- Tetanus toxoid
- 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 SUSPENSION INJECTABLE PARA CABALLOS

### 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

1.20 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

70.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

20.00 microgram(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:**

Espagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis Spain S.L.

---

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

23/02/1999

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1241 ESP

---

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

1/01/2016

---

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