

# Equip F Vet

Ovlašten

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

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Equip F Vet

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Način primjene:

Intramuskularno

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

• **Horse**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI05AA01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Norwegian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**

2/07/1998

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Zoetis Belgium

---

**Odgovorno tijelo:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Broj autorizacije:**

97-128

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

20/08/2008

---

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

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041536>