

Equip FT

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Equip FT

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

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](#)

0.42 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

0.08 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

0.37 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

70.00 internacionalna jedinica / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI05AL01

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 [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

21/10/2003

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Zoetis Belgium

Odgovorno tijelo:

PEI

Broj autorizacije:

PEI.V.02825.01.1

Datum promjene statusa odobrenja:

29/07/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000073563>