

EQUIP FT

Ovlašten

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

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](#)

2.10 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

140.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

2.40 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.20 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- Horse

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

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

QI05AL01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [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 [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

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 B.V.

Marketing authorisation date:

9/03/2004

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Zoetis Belgium

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 10060

Datum promjene statusa odobrenja:

24/06/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090063>