

Equip FT vet. Injekciósüvéska, suspension

Felhatalmazott

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

Product identification

Készítmény neve:

Equip FT vet. Injekciósüvéska, suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- **ló**

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI05AL01

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

22/08/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

18953

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/08/2003

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053395>