

Equip FT, Injekční suspenze

Felhatalmazott

- 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
- Clostridium tetani, toxoid

Product identification

Készítmény neve:

Equip FT, Injekční suspenze

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

póni

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatásereőség:

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

Csak itt érhető el [English](#)

70.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- **ló**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- **póni**

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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

14/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/048/04-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/04/2004

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/600000062499>