

EQUIP FT

Viðurkennt

- 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

Heiti lyfs:

EQUIP FT

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

2.10 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

140.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

2.40 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.20 unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Hestur**

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI05AL01

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Holland

Áletrun:

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

9/03/2004

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 10060

Dagsetning leyfisbreytingar:

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>