Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000054986

EQUIP-FT SUSPENSION INYECTABLE PARA CABALLOS

Autorizzato

- Influenza A virus, subtype H7N7, strain A/equine/Newmarket/77, Inactivated
- Tetanus toxoid
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Borlange/91, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Kentucky/1/98, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EQUIP-FT SUSPENSION INYECTABLE PARA CABALLOS

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in **English**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in **English**

1.20 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

70.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

2.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

20.00 microgrammo(i) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. O giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI05AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Spain S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/02/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1241 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2016

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.