

# Equip FT Iniektionssuspension für Pferde und Ponys

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Equip FT Iniektionssuspension für Pferde und Ponys

---

### **Sostanza 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](#)

70.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.64 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.35 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 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:**

Germania

---

### **Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/10/2003

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium SA

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.02825.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/07/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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