

# Equip FT vet. Injeksjonsväska, suspension

Autorisert

- 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

### **Legemidlets navn:**

Equip FT vet. Injeksjonsväska, suspension

---

### **Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### **Dyrearter:**

hest

---

### **Administrering:**

Intramuskulær bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
140.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)  
1.20 log10 hemagglutininhemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)  
2.10 log10 hemagglutininhemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)  
2.40 log10 hemagglutininhemmende enhet(er) / 1.00 Dose

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- **hest**

- Slakt. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI05AL01

---

### **Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Authorised in:**

SE

---

### **Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [Swedish](#)

Tilgjengelig bare i [Swedish](#)

Tilgjengelig bare i [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**

22/08/2003

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

18953

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

22/08/2003

---

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

## Documents

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

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