

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Geautoriseerd

- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Borlange/2/91, Inactivated
- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Newmarket/1/77, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Kentucky/2/98, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

70.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.74 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- **Equid**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI05AL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

17/11/1995

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

National Veterinary Medicines Agency

Toelatingsnummer:

FR/V/8448928 9/1995

Wijzigingsdatum status toelating:

17/11/2010

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040078>