

Equip F vet. Injektionsvätska, suspension

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Equip F vet. Injektionsvätska, suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI05AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Animal Health ApS

Handelsvergunningsdatum:

22/08/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

18954

Datum toelatingswijziging:

22/08/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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