

EQUIP-FT SUSPENSION INYECTABLE PARA CABALLOS

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EQUIP-FT SUSPENSION INYECTABLE PARA CABALLOS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.20 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

70.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.00 microgram(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI05AL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

23/02/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

1241 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

1/01/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000054986>