

# Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI05AL01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/10/2003

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Vergunningsnummer:**

PEI.V.02825.01.1

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/07/2008

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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