

# Equip F Injeksjonssuspension für Pferde und Ponys

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Equip F Injeksjonssuspension für Pferde und Ponys

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

hest

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.35 log<sub>10</sub> hemagglutininhemmende enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.20 log<sub>10</sub> hemagglutininhemmende enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.64 log<sub>10</sub> hemagglutininhemmende enhet(er) / 2.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

#### hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

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

QI05AA01

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

DE

---

### Tilgjengelig i:

DE

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/07/2003

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

PEI.V.02824.01.1

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/07/2008

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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