

Equip FT Vet. inieksjonsvæske, suspension

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Equip FT Vet. inieksjonsvæske, suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Horse

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI05AL01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Norway

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Animal Health ApS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/07/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

97-126

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/08/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.