

# Equip T Vet. injektionsvæske, suspension

Dopuszczony

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Equip T Vet. injektionsvæske, suspension

### **Substancja czynna:**

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](#)

30.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
30.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI02AB01

---

**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:**

Denmark

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

---

## 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](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/12/1998

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Zoetis Belgium

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

18703

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/12/1998

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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