

Equip FT vet. injektioneste, suspensio

Autorizado

- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Newmarket/1/77, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Borlange/2/91, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Kentucky/2/98, Inactivated
- Tetanus toxoid

Product identification

Nome do medicamento:

Equip FT vet. injektioneste, suspensio

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

1.20 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)

2.10 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)

2.40 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)

70.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

- **Horse**

- Not applicable. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI05AL01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Finlandês](#)

Disponível apenas em [Finlandês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

9/06/1999

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

13527

Data de alteração do estado de autorização:

9/06/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062651>