

Equip FT Suspension injectable

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Equip FT Suspension injectable
Equip FT Injektionssuspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.40 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1.20 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

70.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

2.10 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI05AL01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 087/17/08/1533

Data de alteração do estado de autorização:

15/09/2008

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

Documents

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/600000106841>