

# EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

Autorizat

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

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

EQUIP FT SUSPENSION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET PONEYS

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Ecvide

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

---

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

2.20 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.20 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

70.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

2.74 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Administrare intramusculară:**

- **Ecvide**

- All relevant tissues. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI05AL01

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis France

---

**Marketing authorisation date:**

17/11/1995

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/8448928 9/1995

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/11/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040078>