

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

140.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.20 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

2.10 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

2.40 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI05AL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedează](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Animal Health ApS

Data autorizației de comercializare:

22/08/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

18953

Data modificării statusului autorizației:

22/08/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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