

Equip FT vet. injektioneste, suspensio

Autorizat

- 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
- Tetanus toxoid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Equip FT vet. injektioneste, suspensio

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](#)

1.20 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.10 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.40 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

70.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Nu se aplică. 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:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Animal Health ApS

Data autorizației de comercializare:

9/06/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

13527

Data modificării statusului autorizației:

9/06/1999

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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