

# Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Equip FT Injektionssuspension für Pferde und Ponys

---

### 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](#)

70.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 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:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/10/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numărul autorizației:**

PEI.V.02825.01.1

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/07/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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