

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AL01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Sverige

Beskrivning av förpackning:

förfylld spruta 10 x 1 dos

Injektionsflaska 5 x10 x 1 dos

Injektionsflaska 10 x 1 dos

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

22/08/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

18953

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/08/2003

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

Documents

Produktresumé

Bipacksedel

Märkningstext

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053395>