

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Equip FT vet. Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
140.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1.20 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
2.40 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

förfylld spruta 10 x 1 dos
Injektionsflaska 5 x10 x 1 dos
Injektionsflaska 10 x 1 dos

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Godkännandedatum:

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

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé

Bipacksedel

Märkningstext