

EQUIP-FT SUSPENSION INYECTABLE PARA CABALLOS

Auktoriserad

- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Newmarket/1/77, Inactivated
- Tetanus toxoid
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Borlange/2/91, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Kentucky/2/98, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

EQUIP-FT SUSPENSION INYECTABLE PARA CABALLOS

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](#)

1.20 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

70.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

2.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

20.00 microgram(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:

Spanien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

1241 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2016

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054986>