

# Equilis Te (--)- Suspension for injection

Autorisiert

- Tetanus toxoid

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Equilis Te (--)- Suspension for injection

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:40 Lf Index:0

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

## • Pferd

- Not applicable. 0 day Zero days

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI05AB03

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

8/07/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/07/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Published on: 8/09/2023

[Herunterladen](#)

ema-puar-equilis-te-v-093-par-en.pdf

ema-puar-equilis-te-v-093-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000722>