

Equilis Prequenza Te (--)- Suspension for injection

Zugelassen

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/South Africa/4/03, Inactivated
- Tetanus toxoid
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Newmarket/2/93, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equilis Prequenza Te (--)- Suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.1 Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:40 Lf Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.3 Index:2

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Pferd

- Not applicable. 0 Tag Zero days

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

QI05AL01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Deutschland , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Griechenland , Irland , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Portugal , Schweden , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

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:

12/01/2006

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/03/2024

[Herunterladen](#)