

# Equilis Prequenza (--) - Suspension for injection

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Equilis Prequenza (--)  
- Suspension for injection

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.1.a Comments:induction of immunity  
Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.1.b Comments:induction of immunity  
Index:1

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Caballos**

- Not applicable. 0 Día  
Zero days

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios  
(ATCvet):**

QI05AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia ,  
Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,  
Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia ,  
Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponible en:**

Austria , Noruega , Países Bajos , Polonia , Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/07/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/07/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 7/03/2024

[Descargar](#)

ema-puar-equilis-prequenza-v-094-var-x-0007-en.pdf

ema-puar-equilis-prequenza-v-094-par-en.pdf