

# Equilis Prequenza Te (--)- Suspension for injection

Autorisé

- Tetanus toxoid
- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Equilis Prequenza Te (--)- Suspension for injection

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:40 Lf Reference:II. Tetanus toxoid Comments:induction of immunity Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
50.00 Allergy unit / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
50.00 Allergy unit / 1.00 Flacon

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Cheval**

- Non applicable. 0 day Zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI05AL01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/07/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/07/2005

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 7/03/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-equilis-prequenza-te-v-095-par-en.pdf

ema-puar-equilis-prequenza-te-v-095-var-x-0008-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000720>