

Equilis Prequenza (--)- Suspension for injection

Autorisé

- 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 (--)- Suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.1.a Comments:induction of immunity
Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.1.b Comments:induction of immunity
Index:1

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):

QI05AA01

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)

Disponible en:

Autriche , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Suède

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 7/03/2024

[Télécharger](#)

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

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