

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

Heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Equilis Prequenza Te (--)- Suspension for injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.1 Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:40 Lf Index:1

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.3 Index:2

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Hestur**

- Á ekki við. 0 dagar Zero days

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI05AL01

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða leyfis:**

Gilt

---

### **Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

### **Fáanlegt í:**

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Grikkland , Holland , Kýpur , Lúxemborg , Noregur , Portúgal , Svíþjóð , Ungverjaland , Írland , Þýskaland

---

### **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

8/07/2005

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/01/2006

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

# Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 7/03/2024

Sækja