

# Equilis Prequenza (--) - Suspension for injection

Geautoriseerd

- 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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Equilis Prequenza (--) - Suspension for injection

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 Allergy unit / 1.00 Flacon

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 Allergy unit / 1.00 Flacon

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Paard**

- Not applicable. 0 day      Zero days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI05AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,  
Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

8/07/2005

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

8/07/2005

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 7/03/2024

[Downloaden](#)

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003462>