

Equilis Prequenza Te (--) - Suspension for injection

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Equilis Prequenza Te (--) - Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.1 Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:40 Lf Index:1

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:50 AU Reference:II.C.2.1.3 Index:2

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Cypern , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Luxemburg , Nederländerna , Norge , Portugal , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

8/07/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/01/2006

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 7/03/2024

Ladda ner