

Equilis Prequenza (--)- Suspension for injection

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Equilis Prequenza (--)- Suspension for injection

Aktiv substans:

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.a Comments:induction of immunity
Index:0

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Häst

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AA01

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:

Nederländerna , Norge , Polen , Sverige , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

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:

8/07/2005

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 7/03/2024

Ladda ner

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

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