

# EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

Разрешен

- Equine herpesvirus 1, strain 438/77, Inactivated
- Equine herpesvirus 4, strain 405/76, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.50 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI05AA05

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Austria

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

5/09/1997

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-20174

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/09/1997

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

at-puar-600000097612-np-equip-de.pdf