

# EquiShield EHV

Autorisiert

- Equine herpesvirus 1, strain BIO 82, Inactivated

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

EquiShield EHV, Emulsion for injection  
EquiShield EHV

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
2.10 log<sub>10</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Pferd**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI05AA05

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

23/01/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11982.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/01/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0153/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Island Irland  
Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Portugal Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Package Leaflet and Labelling

2613921-paren-20190201.pdf.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056930>