

# EquiShield EHV, Emulsion for injection

Zugelassen

- Equine herpesvirus 1, strain BIO 82, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

EquiShield EHV, Emulsion for injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.10 log<sub>10</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## **intramuskuläre Anwendung:**

- 

### **Pferd**

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

---

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

QI05AA05

---

## **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Niederlande

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

18/12/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 123470

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/01/2022

---

**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)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.