

# EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Pferd

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 1.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 1.50 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

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

QI05AA05

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Glasflasche Typ I mit Chlorbutylgummistopfen und Aluminiumverschlusskappe. 1 x 1,5 ml

Glasflasche Typ I mit Chlorbutylgummistopfen und Aluminiumverschlusskappe.  
Umkarton mit 10 x 1,5 ml

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Österreich GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

5/09/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20174

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/09/1997

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

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