

EquiShield EHV, Emulsion for injection

Autorizado

- Equine herpesvirus 1, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

EquiShield EHV, Emulsion for injection
EquiShield EHV, Injekční emulze

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.10 log₁₀ Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Caballos**

- Milk. 0 Hora(s)
 - Meat and offal. 0 Día
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI05AA05

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

97/037/18-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/06/2018

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0153/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Islandia Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056927>