

EquiShield EHV, Emulsion for injection

Autorizado

- Equine herpesvirus 1, strain BIO 82, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EquiShield EHV, Emulsion for injection

EquiShield EHV

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.10 log₁₀ Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI05AA05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

23/01/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.11982.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/01/2019

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

2613921-paren-20190201.pdf.pdf