

EquiShield EHV, Emulsion for injection

Autorizado

- Equine herpesvirus 1, strain BIO 82, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento:

EquiShield EHV, Emulsion for injection
EquiShield EHV

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
2.10 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 10 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Horse

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QI05AA05

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:Alemanha

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/01/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.11982.01.1

Data de alteração do estado de autorização:

23/01/2019

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0153/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Islândia Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

2613921-paren-20190201.pdf.pdf

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