

# EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

EQUIP EHV 1,4 - Injektionssuspension für Pferde

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 relative potency / 1.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.00 relative potency / 1.50 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:****Via intramuscular:****• Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI05AA05

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-20174

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

5/09/1997

---

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

## Documents

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097612>