

# EquiShield EHV, Emulsion for injection

Oprávnený

- Equine herpesvirus 1, strain BIO 82, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

EquiShield EHV, Emulsion for injection  
EquiShield EHV

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

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

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
2.10 log<sub>10</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Horse**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**QI05AA05

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**Valid

---

**Authorised in:**Nemecko

---

**Opis balenia:**Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

23/01/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Číslo registrácie:**

PEI.V.11982.01.1

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/01/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0153/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Island Írsko  
Taliansko Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko Španielsko Švédsko

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

2613921-paren-20190201.pdf.pdf

---

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