

**FACHINFORMATION IN FORM DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE  
DES TIERARZNEIMITTELS (SUMMARY OF PRODUCT CHARACTERISTICS)****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

**Equip® EHV<sub>1,4</sub> Kombinationsimpfstoff mit equinen Herpesviren Typ 1 und 4, inaktiviert, zur Injektion für Pferde**

**2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

Eine Dosis (1,5 ml) enthält:

**Arzneilich wirksame Bestandteile:**

Equines Herpesvirus Typ 1, Stamm 438/77, inaktiviert RP  $\geq 1^*$

Wirtssystem: RK-13 Zelllinie

Equines Herpesvirus Typ 4, Stamm 405/76, inaktiviert RP  $\geq 1^*$

Wirtssystem: BSC-1 Zelllinie

\*Relative Potenz im ELISA verglichen mit einem Referenzimpfstoff, der sich bei Pferden als wirksam erwiesen hat

**Adjuvans:**

Carbopol

6 mg

**Sonstige Bestandteile:** ad 1,5 ml

Eine vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

**3. DARREICHUNGSFORM**

Wässrige, farblose bis leicht rosa/orange trübe Suspension zur Injektion.

**4. KLINISCHE ANGABEN****4.1. Zieltierart(en)**

Pferde ab einem Alter von 3 Monaten

**4.2. Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)**

Zur aktiven Immunisierung gesunder Pferde gegen respiratorische Erkrankungen hervorgerufen durch EHV<sub>1</sub> und/oder EHV<sub>4</sub> sowie zur Anwendung

bei gesunden, immunkompetenten Stuten als Maßnahme zur Verhütung eines Abortes, der durch EHV-Infektionen ausgelöst wird.  
Dauer der Immunität nach abgeschlossener Grundimmunisierung: 6 Monate.

#### **4.3. Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei kranken Tieren.  
Nicht anwenden bei Tieren mit starkem Parasitenbefall.

#### **4.4. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart**

Keine

#### **4.5. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

##### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren**

Die Impfung ist in jedem Fall tief intramuskulär zu verabreichen.  
Stress vor, während und unmittelbar nach der Impfung ist zu vermeiden.  
Vor Gebrauch schütteln.

##### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender**

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.  
Antiseptische Vorsichtsmaßnahmen sind zu beachten.

#### **4.6. Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)**

Bis ca. 3 Tage nach der Anwendung kann es gelegentlich zu leichter Temperaturerhöhung (höchstens 1,5 °C über 1-2 Tage) kommen.  
In einigen Fällen können an der Impfstelle Schwellungen mit einem Durchmesser bis zu 5 cm auftreten, die innerhalb von 10 Tagen nach der Impfung vollständig abklingen.  
Im Falle von allergischen Reaktionen ist Epinephrin (Adrenalin) und/oder ein kurzwirksames Glukocorticoid zu verabreichen.

#### **4.7. Anwendung während Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Trächtigkeit:

Kann während der Trächtigkeit angewendet werden. Die Behandlung trächtiger Stuten ist jedoch mit Risiken verbunden.

#### **4.8. Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Es liegen keine Informationen zur gegenseitigen Verträglichkeit (Kompatibilität) dieses Impfstoffes mit einem anderen vor. Daher ist die Unbedenklichkeit und Wirksamkeit der Anwendung dieses Impfstoffes mit einem anderen; entweder am selben Tag oder zu unterschiedlichen Zeitpunkten verabreicht, nicht nachgewiesen.

#### **4.9. Dosierung und Art der Anwendung**

1 Dosis = 1,5 ml

Der Impfstoff ist mittels tief intramuskulärer Injektion zu verabreichen.

##### **Impfschema:**

##### **1. Impfung gegen respiratorische Erkrankungen:**

###### **Grundimmunisierung:**

2 Impfungen; die Erstimpfung im Alter von 5 - 6 Monaten, die zweite 4 - 6 Wochen später. Bei einem starken Infektionsdruck und unzureichenden maternalen Antikörpertitern kann zusätzlich ab dem dritten Monat geimpft werden.

###### **Wiederholungsimpfung nach abgeschlossener Grundimmunisierung:**

Alle 6 Monate.

Mindestalter: 3 Monate

##### **2. Als Maßnahme zur Verhütung eines Abortes:**

Trächtige Stuten sind im 5., 7. und 9. Monat der Trächtigkeit mit jeweils einer Dosis zu impfen.

#### **4.10. Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Bei einer Überdosierung bis zu einer doppelten Impfstoffdosis wurden keine anderen Nebenwirkungen beobachtet, als unter 4.6 beschrieben.

#### **4.11. Wartezeit**

Null Tage

### **5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

ATCvet-Code: QI 05 AA 11

Zur aktiven Immunisierung von Pferden gegen respiratorische Erkrankungen hervorgerufen durch EHV<sub>1</sub> und/oder EHV<sub>4</sub>.

Zur Anwendung bei gesunden, immunkompetenten Stuten als Maßnahme zur Verhütung eines Abortes, der durch EHV-Infektionen ausgelöst wird.

Beide EHV-Stämme besitzen gute immunogene Eigenschaften gegen die entsprechenden Feldvirusstämme. Die Impfung bewirkt neben einer Abschwächung der respiratorischen Symptome und des Abortrisikos eine Verminderung der Virusausscheidung nach einer Feldinfektion.

## **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **6.1. Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Carbopol 934P  
Dinatriumhydrogenphosphat x 2H<sub>2</sub>O  
Natriumdihydrogenphosphat x 2H<sub>2</sub>O  
Phosphatpuffer  
Wasser für Injektionszwecke

### **6.2. Inkompatibilitäten**

Nicht mit anderen Impfstoffen, immunologischen Produkten oder Tierarzneimitteln mischen.

### **6.3. Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels laut Verkaufsverpackung: 3 Jahre

### **6.4. Besondere Lagerungshinweise**

Kühl lagern und transportieren (2 °C – 8 °C).  
In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.  
Nicht direktem Sonnenlicht aussetzen.

### **6.5. Art und Beschaffenheit der Primärverpackung**

Behältnis: Typ I hydrolytische Glasflasche (Ph.Eur.)  
Inhalt: 1,5 ml Impfstoff (1 Impfstoffdosis)  
Verschluss: Chlorbutylgummistopfen (Ph.Eur.) mit Aluminiumkappe  
Packungsgröße: Umkarton mit 10 Glasflaschen mit je 1 Impfstoffdosis

### **6.6. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

## **7. ZULASSUNGSINHABER**

DE: Zoetis Deutschland GmbH  
Schellingstraße 1  
10785 Berlin  
Deutschland

## **8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

Zul.-Nr.: 12a/97

**9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

14.08.1997 / 19.08.2002 / 16.03.2010

**10. STAND DER INFORMATION**

Mai 2017

**11. VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend