

BioEquin FT, Injekční suspenze

Registrováno

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Limerick/2010, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BioEquin FT, Injekční suspenze

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
30.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Kůň

- Mléko. 0 hour
 - Maso. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI05AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 2 x 1.0 dávka
sklo injekční lahvička 5 x 1.0 dávka
sklo injekční lahvička 10 x 1.0 dávka
sklo injekční lahvička 1 x 5.0 dávka
sklo injekční lahvička 10 x 5.0 dávka

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

4/11/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/094/15-C

Datum změny stavu registrace:

5/10/2020

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0201/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Dánsko Finsko Francie Německo Irsko Itálie
Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španělsko
Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 13/06/2025

[Stažení](#)

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/10/2022

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/10/2022

[Stažení](#)

eu-puar-czv0201001-mr-bioequin_ft-en.pdf