

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BioEquin FH injekčná emulzia pre kone

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá dávka vakcíny (1 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Influenza A virus, subtyp H3N8, kmeň A/equine/Brno/08, inaktivovaný	min. 6,0 log ₂ HIT ¹
Influenza A virus, subtyp H3N8, kmen A/equine/Limerick/2010, inaktivovaný	min. 6,0 log ₂ HIT ¹
Konský herpesvírus 1, kmeň Bio 82, inaktivovaný	min. 2,1 log ₁₀ VNI ²

¹ Geometrický priemer špecifických protilátok stanovených hemaglutinačno inhibičným testom v sére morčiat

² Vírus neutralizačný index v sére škrečkov

Adjuvans:

Olejové adjuvans (Montanid ISA 35 VG) 0,25 ml

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Tiomersal	0,1 mg
Chlorid sodný	
Chlorid draselný	
Dihydrogenfosforečnan draselný	
Hydrogenfosforečnan sodný, dodekahydrát	
Voda na injekciu	
Hydroxid sodný na úpravu pH	

Vakcína je biela olejovitá tekutina s ľahko rozpustným sedimentom.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Kone.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na aktívnu imunizáciu koní na zníženie výskytu respiračných infekcií a klinických príznakov spôsobených vírusom chrípky koní a konským herpesvírusom 1 (EHV-1).

Na aktívnu imunizáciu na znížení výskytu abortov u gravidných kobýl spôsobených infekciou konským herpesvírusom 1 (EHV-1).

Nástup imunity bol preukázaný čelenžou virulentným kmeňom chrípky koní A/Equi 2/Brno 08 a A/Equi 2/Limerick 2010.

Trvanie imunity bolo dokázané sérologicky pre oba kmene chrípky vo vakcíne.

Chrípka:

Nástup imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

Herpesvírus 1:

Nástup imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

3.3 Kontraindikácie

Nie sú.

3.4 Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá. Po vakcinácii sa odporúča kone fyzicky nezaťažovať počas 2-3 dní.

Za účelom zníženia infekčného tlaku by sa mali vakcinovať všetky kone v chove. Pri presunoch koní do iných stád alebo stajní, alebo pred pretekmi, by sa mala vykonať aspoň základná vakcinácia s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Na vytvorenie a udržanie imunity proti infekciám konským herpesvírusom a vírusom chrípky koní je nevyhnutná pravidelná vakcinácia všetkých zvierat v chovnom zariadení pri dodržaní predpísaných termínov. Pre všetky nevakcinované kone ktoré majú byť zaradené do chovu sa odporúča vykonať v rámci karantény aspoň základnú vakcináciu s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Choré kone s príznakmi respiračného ochorenia majú byť izolované od zdravých zvierat.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý môže mať za následok napríklad ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Kone:

Menej časté (1 až 10 zvierat / 1 000 liečených zvierat):	Zvýšenie teploty ¹
Zriedkavé (1 až 10 zvierat / 10 000 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu ²
Veľmi zriedkavé (< 1 zviera / 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Anafylaktická reakcia ³

¹ Max. 0,5 °C počas 3 dní.

² Horúci a bolestivý, max. 3 dni.

³ V takom prípade je potrebné poskytnúť symptomatickú liečbu.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita:

Môže sa použiť počas gravidity.

Laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas laktácie.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Vakcinačná dávka - 1 ml.

Vakcína sa aplikuje hlboko intramuskulárne aseptickou metódou.

Pred použitím nechať vakcínu zohriať na teplotu 15 - 25 °C a dobre pretrepať.

Vakcinačné schéma:

Základná vakcinácia proti chrípke a konskému herpesvírusu:

Prvá vakcinácia vo veku 6 mesiacov; druhá vakcinácia o 4 týždne neskôr.

Revakcinácia proti chrípke a konskému herpesvírusu:

Prvá revakcinácia (tretia dávka) sa podáva 3 mesiace po základnej vakcinácii a ďalšia revakcinácia sa vykonáva každých 6 mesiacov.

Vakcinácia gravidných kobýl:

Na zníženie výskytu abortov vyvolaných infekciou konským herpesvírusom sa 1 dávka vakcíny podáva gravidným kobylám v druhom mesiaci po pripustení a potom v 5. alebo 6. mesiaci a v 9. mesiaci gravidity.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Neuplatňuje sa.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Pri tomto veterinárnom lieku sa vyžaduje uvoľnenie šarže oficiálnym kontrolným úradom v súlade s národnými požiadavkami.

3.12 Ochranné lehoty

0 dní.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QI05AA04

Na aktívnu imunizáciu proti chrípke koní (typu 1 a typu 2 sublinie Florida) a konskému herpesvírusu.

Aplikácia účinných látok do tela zvieratá vyvolá aktívnu imunitnú odpoveď, ktorá sa prejaví navodením lokálnej a systémovej humorálnej imunity a aktivitou cytotoxických T-lymfocytov.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento veterinárny liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Vakcína je expedovaná v sklenených injekčných liekovkách hydrolytickej triedy I, uzatvorených vzduchotesne gumenými prepichovacími zátkami a hliníkovým uzáverom.

Liekovky s vakcínou sú umiestnené v papierových škatuliach. Pri hromadných baleniach sú liekovky umiestnené v PVC obale.

Veľkosti balenia: 2 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka
1 x 5 dávok, 10 x 5 dávok

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a.s.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

97/009/MR/15-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 24/02/2015

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

02/2026

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE
1x5 dávok/ kartónová škatuľa;
2 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka, 10x 5 dávok/ plastová krabica

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BioEquin FHinjekčná emulzia

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTKOK

Každá dávka vakcíny (1 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Influenza A virus, subtyp H3N8, kmeň A/equine/Brno/08, inaktivovaný	min. 6,0 log ₂ HIT
Influenza A virus, subtyp H3N8, kmeň A/equine/Limerick/2010, inaktivovaný	min. 6,0 log ₂ HIT
Konský herpesvírus 1, kmeň Bio 82, inaktivovaný	min. 2,1 log ₁₀ VNI

3. VEĽKOSŤ BALENIA

2 x 1 dávka/ 5 x 1 dávka/ 10 x 1 dávka/ 1x 5 dávok/ 10x 5 dávok

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Kone.

5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Intramuskulárne použitie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranné lehoty: 0 dní.

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke.
Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“
--

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“
--

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a. s.,
logo

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

97/009/MR/15-S

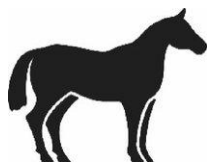
15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE
{1 dávka/ 5 dávok/ štítok}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BioEquin FH



Logo Bioveta

2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

EIV, dva kmene H3N8
EHV1

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

1 dávka
5 dávok

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

BioEquin FH injekčná emulzia pre kone

2. Zloženie

Každá dávka vakcíny (1 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Influenza A virus, subtyp H3N8, kmeň A/equine/Brno/08, inaktivovaný	min. 6,0 log ₂ HIT ¹
Influenza A virus, subtyp H3N8, kmeň A/equine/Limerick/2010, inaktivovaný	min. 6,0 log ₂ HIT ¹
Konský herpesvírus 1, kmeň Bio 82, inaktivovaný	min. 2,1 log ₁₀ VNI ²

¹ Geometrický priemer špecifických protilátok stanovených hemaglutinačno inhibičným testom v sére morčiat

² Vírus neutralizačný index v sére škrečkov

Adjuvans:

Olejové adjuvans (Montanid ISA 35 VG) 0,25 ml

Pomocné látky:

Tiomersal 0,1 mg

Vakcína je biela olejovitá tekutina s ľahko rozpustným sedimentom.

3. Cieľové druhy

Kone



4. Indikácie na použitie

Na aktívnu imunizáciu koní na zníženie výskytu respiračných infekcií a klinických príznakov spôsobených vírusom chrípky koní a konským herpesvírusom 1 (EHV-1).

Na aktívnu imunizáciu na znížení výskytu abortov u gravidných kobýl spôsobených infekciou konským herpesvírusom 1 (EHV-1).

Nástup imunity bol preukázaný čelenžou virulentným kmeňom chrípky koní A/Equi 2/Brno 08 a A/Equi 2/Limerick 2010.

Trvanie imunity bolo dokázané sérologicky pre oba kmene chrípky vo vakcíne.

Chrípka:

Nástup imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

Herpesvírus 1:

Nástup imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

5. Kontraindikácie

Nie sú.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Vakcinovať len zdravé zvieratá. Po vakcinácii sa odporúča kone fyzicky nezaťažovať počas 2-3 dní.

Za účelom zníženia infekčného tlaku by sa mali vakcinovať všetky kone v chove. Pri presunoch koní do iných stád alebo stajní, alebo pred pretekmi, by sa mala vykonať aspoň základná vakcinácia s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Na vytvorenie a udržanie imunity proti infekciám konským herpesvírusom a vírusom chrípky koní je nevyhnutná pravidelná vakcinácia všetkých zvierat v chovnom zariadení pri dodržaní predpísaných termínov. Pre všetky nevakcinované kone ktoré majú byť zaradené do chovu sa odporúča vykonať v rámci karantény aspoň základnú vakcináciu s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Choré kone s príznakmi respiračného ochorenia majú byť izolované od zdravých zvierat.

Osobitné opatrenia na používanie pri cieľových druhoch:

Neuplatňuje sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý môže mať za následok napríklad ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Gravidita:

Môže sa použiť počas gravidity.

Laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas laktácie.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania:

Pri tomto veterinárnom lieku sa vyžaduje uvoľnenie šarže oficiálnym kontrolným úradom v súlade s národnými požiadavkami.

Závažné inkompatibility:

Tento veterinárny liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

7. Nežiaduce účinky

Kone:

Menej časté (1 až 10 zvierat/1 000 liečených zvierat):	Zvýšenie teploty ¹
Zriedkavé (1 až 10 zvierat/10 000 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu ²
Veľmi zriedkavé (< 1 zviera/10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Anafylaktická reakcia ³

¹Max. 0,5 °C počas 3 dní.

²Horúci a bolestivý, max. 3 dni.

³V takom prípade je potrebné poskytnúť symptomatickú liečbu.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že veterinárny liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: Ústav štátnej kontroly veterinárnych biopreparátov a liečiv; Biovetská 34 949 01 Nitra Slovenská republika; Tel.: +421 37 69 33 541; e-mail: neziaduce_ucinky@uskvbl.sk; Webová stránka: www.uskvbl.sk časť Farmakovigilancia.

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Vakcinačná dávka - 1 ml.

Vakcína sa aplikuje hlboko intramuskulárne aseptickou metódou.

Vakcinačná schéma:

Základná vakcinácia proti chrípke a konskému herpesvírusu:

Prvá vakcinácia vo veku 6 mesiacov; druhá vakcinácia o 4 týždne neskôr.

Revakcinácia proti chrípke a konskému herpesvírusu:

Prvá revakcinácia (tretia dávka) sa podáva 3 mesiace po základnej vakcinácii a ďalšia revakcinácia sa vykonáva každých 6 mesiacov.

Vakcinácia gravidných kobýl:

Na zníženie výskytu abortov vyvolaných infekciou konským herpesvírusom sa 1 dávka vakcíny podáva gravidným kobylám v druhom mesiaci po pripustení a potom v 5. alebo 6. mesiaci a v 9. mesiaci gravidity.

9. Pokyn o správnom podaní

Pred použitím nechať vakcínu zohriať na teplotu 15 - 25 °C a dobre pretrepať.

10. Ochranné lehoty

0 dní.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete po Exp. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poraďte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

Registračné číslo: 97/009/MR/15-S

Veľkosti balenia: 2 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka
1 x 5 dávok, 10 x 5 dávok

Na trh musia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

02/2026

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
68323 Ivanovice na Hané
Česká republika
Tel. 00420 517 318 911
email: reklamace@bioveta.cz

17. Ďalšie informácie

Na aktívnu imunizáciu proti chrípke koní (typu 1 a typu 2 sublinie Florida) a konskému herpesvírusu.