

# BioEquin FH, Emulsion for injection

Autoriseret

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Limerick/2010, Inactivated
- Equine herpesvirus 1, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

BioEquin FH, Emulsion for injection

BioEquin FH, emulzija za injiciranje za konje

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

2.10 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Hest

- Meat. 0 dag

- Milk. 0 hour

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI05AA04

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bioveta a.s.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

25/11/2014

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

MR/V/0485/001

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/11/2014

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

CZ/V/0127/001

---

### **Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.