

BioEquin FT Injektionssuspension für Pferde

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BioEquin FT Injektionssuspension für Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

30.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Pferd

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI05AL01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

29/09/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

842944

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/09/2025

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0201/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Irland Italien Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Etikettierung