

# BioEquin FH, Emulsion for injection

Zugelassen

- 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

### **Arzneimittel:**

BioEquin FH, Emulsion for injection

BioEquin FH, emulzija za injiciranje za konje

---

### **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

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

2.10 log<sub>10</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Meat. 0 Tag
  - Milch. 0 Stunde
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI05AA04

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowenien

---

**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:**

25/11/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

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

---

**Zulassungsnummer:**

MR/V/0485/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/11/2014

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0127/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Estland Ungarn Lettland Litauen Polen Rumaenien Slowakei Slowenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.