

# BioEquin FH, Emulsion for injection

Autorisiert

- Equine influenza virus H3N8, A/Equi 2/Brno/08, Inactivated
- Equine Influenza virus H3N8, A/Equi 2/Limerick 2010, Inactivated
- Equine herpesvirus 1, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

BioEquin FH, Emulsion for injection

BioEquin FH, Injekční emulze

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

• **Pferd**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 hour

---

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

QI05AA04

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Tschechische Republik

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/006/13-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/02/2013

---

**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)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053354>