

BioEquin FT suspension for injection for horses

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BioEquin FT suspension for injection for horses

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI05AL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

842944

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/09/2025

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0201/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Dinamarca Finlandia Francia Alemania Irlanda Italia Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.