

# 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:**

Bélgica

---

**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:**

2/10/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V665136

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/10/2025

---

**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

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

[eu-puar-czv0201001-mr-bioequin\\_ft-en.pdf](#)