

BioEquin FH, Emulsion for injection

Autorizado

- 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

Nombre del medicamento:

BioEquin FH, Emulsion for injection
BioEquin FH Emulsja do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
6.00 log₂ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

2.10 log10 Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Caballos**

- Meat. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI05AA04

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

7/10/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2466

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/06/2018

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0127/001

Estados miembros afectados:

Estonia Hungría Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

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.