

BioEquin FH, Emulsion for injection

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BioEquin FH, Emulsion for injection

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](#)

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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

QI05AA04

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:

Eslovaquia

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:

18/03/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/009/MR/15-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2022

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

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

Documentos

Combined File of all Documents

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