

BioEquin FH, Emulsion for injection

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

BioEquin FH, Emulsion for injection
BioEquin FH, emulzija za injiciranje za konje

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)
Disponible únicamente en [Inglés](#)
Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

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

Disponible únicamente en [Inglés](#)

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

Disponible únicamente en [Inglés](#)

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 [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#)
[Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

25/11/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

MR/V/0485/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/11/2014

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

Documents

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053400>