

# BioEquin H, Emulsion for injection

Autorizado

- Equine herpesvirus 1, Inactivated

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

BioEquin H, Emulsion for injection  
BIOEQUIN H, emulsie injectabilă pentru cai

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
2.10 log<sub>10</sub> Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

---

### **Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Vía intramuscular:**

- Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI05AA05

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

22/12/2015

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

190260

---

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

5/07/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0131/001

---

**Estados miembros afectados:**

Estonia Alemania Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053383>