

# 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, Injekční emulze

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

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

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible 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**

- 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:**

República Checa

---

**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:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/006/13-C

---

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

14/02/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053354>