

BioEquin FT suspension for injection for horses

Volitatud

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Limerick/2010, Inactivated

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

BioEquin FT suspension for injection for horses

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

30.00 international unit(s) / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

hobune

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI05AL01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Müügiloa kuupäev:

29/09/2025

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

842944

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/09/2025

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloamenetluse number:

CZ/V/0201/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Taani Soome Prantsusmaa Saksamaa Iirimaa
Itaalia Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-puar-czv0201001-mr-bioequin_ft-en.pdf