

BioEquin F suspension for injection for horses

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BioEquin F suspension for injection for horses

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI05AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/06/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/MRP/25/0044

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2025

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0200/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Finlande France Allemagne Irlande Italie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.