

BioEquin FT suspension injectable pour chevaux

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BioEquin FT suspension injectable pour chevaux

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

30.00 international 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):

QI05AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

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:

2/10/2025

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V665136

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/10/2025

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0201/001

États membres concernés:

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

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