

BioEquin FH, Emulsion for injection

Autorisé

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Limerick/2010, Inactivated
- Equine herpesvirus 1, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BioEquin FH, Emulsion for injection
BioEquin FH vakcina A.U.V.

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](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.10 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Chair et peau. 0 day

- Lait. 0 hour

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

QI05AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

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:

24/11/2014

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

3606/X/14 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/11/2014

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0127/001

États membres concernés:

Estonie Hongrie Lettonie Lituanie Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.