

BioEquin FT suspension for injection for horses

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BioEquin FT suspension for injection for horses

BIOEQUIN FT SUSPENSION INYECTABLE PARA CABALLOS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

30.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI05AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/06/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

4412 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/06/2025

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0201/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Danimarca Finlandia Francia Germania Irlanda Italia
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.