

# BioEquin F suspension for injection for horses

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

BioEquin F suspension for injection for horses

---

### **Sostanza attiva:**

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 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting 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):**

QI05AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**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:**

26/06/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

1720/01/25RIVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/06/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0200/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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