

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000053417>

# BioEquin H, Emulsion for injection

Autorizzato

- Equine herpesvirus 1, Inactivated

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

BioEquin H, Emulsion for injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.10 log<sub>10</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione 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):**

QI05AA05

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Polonia

---

### **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:**

9/03/2016

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2523

---

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

9/03/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0131/001

---

**Stati membri interessati:**

Estonia Germania Lettonia Lituania Polonia Romania Slovacchia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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