

# BioEquin F suspension for injection for horses

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

BioEquin F suspension for injection for horses

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Paard**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI05AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Handelsvergunningdatum:**

29/09/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

842943

---

**Datum toelatingwijziging:**

29/09/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Tsjechië

---

**Procedurenummer:**

CZ/V/0200/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Ierland Italië  
Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal Spanje Zweden  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.