

# BioEquin FH, Emulsion for injection

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

BioEquin FH, Emulsion for injection

BioEquin FH, injekčná emulzia pre kone

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.10 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

### Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

---

### Wachtijd per toedieningsweg:

#### Intramusculair gebruik:

- 

#### Paard

- Meat. 0 day

- Milk. 0 hour

---

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

:

QI05AA04

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### Vergunningsstatus:

Valid

---

### Toegelaten in:

Slowakije

---

### 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.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

18/03/2015

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Vergunningsnummer:**

97/009/MR/15-S

---

### **Datum toelatingswijziging:**

15/12/2022

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Tsjechië

---

### **Procedurenummer:**

CZ/V/0127/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Estland Hongarije Letland Litouwen Polen Roemenië Slowakije Slovenië

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

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