

# BioEquin FH, Emulsion for injection

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

BioEquin FH, Emulsion for injection

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hest

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.10 log10 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**hest**

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI05AA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

EE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

21/12/2014

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

1886

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/12/2014

---

**Referanse medlemsstat:**

CZ

---

**Prosedyrenummer:**

CZ/V/0127/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

EE HU LV LT PL RO SI SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.