

# BioEquin F suspension for injection for horses

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BioEquin F suspension for injection for horses

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Horse**

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI05AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/07/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

67368

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/07/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0200/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.