

BioEquin FT suspensão injetável para cavalos

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BioEquin FT suspensão injetável para cavalos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

30.00 unidade(s) internacionais / 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):

QI05AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

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:

26/06/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1721/01/25RIVPT

Data da alteração do estado de autorização:

26/06/2025

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0201/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Dinamarca Finlândia França Alemanha Irlanda
Itália Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-czv0201001-mr-bioequin_ft-en.pdf