

BioEquin FT suspensija injekcijām zirgiem

Autorizado

- Clostridium tetani, toxoid
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Morava/95, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BioEquin FT suspensija injekcijām zirgiem

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

30.00 unidade(s) internacionais / 1.00 unidade(s)

Disponível apenas em inglês

Viena deva (1 ml) satur: $\geq 5 \log_2$ HIT (specifisko antivielu vidējais ģeometriskais titrs jūrascūciņu asins serumā, noteikts ar hemaglutinācijas inhibīcijas testu)

Disponível apenas em inglês

Viena deva (1 ml) satur: $\geq 5 \log_2$ HIT (specifisko antivielu vidējais ģeometriskais titrs jūrascūciņu asins serumā, noteikts ar hemaglutinācijas inhibīcijas testu)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Horse

- 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:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/04/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/20/0021

Data da alteração do estado de autorização:

1/05/2000

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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.

Labelling

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