

BioEquin H, Emulsion for injection

Autorizado

- Equine herpesvirus 1, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BioEquin H, Emulsion for injection

Substância ativa:

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](#)

2.10 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 10 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão 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):QI05AA05

Classificação quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:Roménia

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:

21/12/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

190260

Data da alteração do estado de autorização:

4/07/2023

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0131/001

Estados-Membros envolvidos:

Estónia Alemanha Letónia Lituânia Polónia Roménia Eslováquia

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.