

BioEquin EHV, emulsion for injection for horses

Autorizado

- Equine herpesvirus 1, strain BIO 82, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BioEquin EHV, emulsion for injection for horses

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:

Irlanda

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:

5/04/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22028/010/001

Data da alteração do estado de autorização:

5/04/2019

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0153/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Islândia Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet