Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000060004

BioEquin F suspension for injection for horses



- 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, Injekční suspenze BioEquin F suspension for injection for horses

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

5.00 unidade(s) de inibição da hemoglutinação 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

Autorisado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em checo

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> 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:

27/02/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/019/15-C

Data da alteração do estado de autorização:

22/02/2021

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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