

BioEquin FH, Emulsion for injection

Autorizado

- Equine influenza virus H3N8, A/Equi 2/Brno/08, Inactivated
- Equine Influenza virus H3N8, A/Equi 2/Limerick 2010, Inactivated
- Equine herpesvirus 1, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

BioEquin FH, Emulsion for injection

BioEquin FH, Injekční emulze

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

6.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

6.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

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

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Horse**

- Meat. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI05AA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/006/13-C

Data de alteração do estado de autorização:

14/02/2013

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0127/001

Estados-Membros envolvidos:

Estónia Hungria Letónia Lituânia Polónia Roménia Eslováquia Eslovénia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053354>