

BioEquin FT suspension for injection for horses

Godkänd

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Limerick/2010, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BioEquin FT suspension for injection for horses

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

30.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

26/06/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta, a.s.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1721/01/25RIVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/06/2025

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0201/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Danmark Finland Frankrike Tyskland Irland
Italien Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-czv0201001-mr-bioequin_ft-en.pdf