

BioEquin FH, Emulsion for injection

Godkänd

- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Brno/08, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N8, strain A/equine/Limerick/2010, Inactivated
- Equine herpesvirus 1, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BioEquin FH, Emulsion for injection

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](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
2.10 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Häst

- Meat. 0 dygn
 - Milk. 0 timme
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI05AA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

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:

24/11/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

3606/X/14 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/11/2014

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0127/001

Berörda medlemsstater:

Estland Ungern Lettland Litauen Polen Rumänien Slovakien Slovenien

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.