

# Biosuis Entero, Emulsion for injection

Registrováno

- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Biosuis Entero, Emulsion for injection

Porvaxin Rota+Coli+Clos emulsão injetável

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Prase

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### Léková forma:

Injekční emulze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

#### Prase

- Maso. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AL09

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Portugalsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Bioveta a.s.

---

**Datum registrace:**

5/04/2024

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bioveta a.s.

---

**Příslušný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Registrační číslo:**

1634/01/24DIVPT

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/09/2024

---

**Referenční členský stát:**

Česko

---

**Číslo procedury:**

CZ/V/0184/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko

Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.