

Biosuis Entero, Emulsion for injection

Autorizovaný

- Porcine rotavirus, serogroup 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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Biosuis Entero, Emulsion for injection

Biosuis Entero, süsteemulsioon

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- Prase**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI09AL09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/04/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Odpovědný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1152824

Datum změny stavu registrace:

29/04/2024

Referenční členský stát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0184/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Dánsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000029990>