

# Biosuis Entero, Emulsion for injection

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Biosuis Entero, Emulsion for injection

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AL09

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Allemagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/04/2024

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

PEI.V.12174.01.1

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/04/2024

---

**État membre de référence:**

Tchéquie

---

**Numéro de procédure:**

CZ/V/0184/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Danemark Estonie Finlande France Allemagne  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.