

# Biosuis Entero, Emulsion for injection

Heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Biosuis Entero, Emulsion for injection

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Svín

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

---

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AL09

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

## Heimilað í:

Búlgaríá

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Bioveta a.s.

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

29/04/2024

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bioveta a.s.

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

0022-3247

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

29/04/2024

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Tékkland

---

### **Ferilsnúmer:**

CZ/V/0184/001

---

**Páttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland  
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Noregur Pólland Portúgal  
Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-czv0184001-mr-biosuis\_entero-en.pdf