

Biosuis Entero, Emulsion for injection

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

Biosuis Entero, Emulsion for injection

Biosuis Entero, süsteemulsioon

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AL09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Estland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/04/2024

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Toelatingsnummer:

1152824

Wijzigingsdatum status toelating:

29/04/2024

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0184/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen
Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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