

# Biosuis Entero, Emulsion for injection

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Biosuis Entero, Emulsion for injection

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

gris

---

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL09

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

BG

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

29/04/2024

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Godkjenningsnummer:**

0022-3247

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/04/2024

---

### **Referanse medlemsstat:**

CZ

---

### **Prosedyrenummer:**

CZ/V/0184/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG DK EE FI FR DE HU Irland IT LV LT NL NO PL PT RO SI  
ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

[eu-puar-czv0184001-mr-biosuis\\_entero-en.pdf](#)