

# 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:**

LT

---

### **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:**

9/06/2024

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/24/2821/001-004

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/06/2024

---

**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

Combined File of all Documents

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