

# BIOSUIS Entero injekčná emulzia

Oprávněný

- 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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

BIOSUIS Entero injekčná emulzia

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AL09

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Slovensko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

27/05/2024

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

97/025/DC/24-S

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/05/2024

---

### **Referenčný členský štát:**

Česko

---

### **Číslo postupu:**

CZ/V/0184/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 10/06/2024

[Stiahnuť](#)