

Biosuis Entero, Emulsion for injection

Auktoriserad

- 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

Product identification

Läkemedlets namn:

Biosuis Entero, Emulsion for injection
BIOSUIS Entero injekčná emulzia

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL09

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovakien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/05/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/025/DC/24-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/05/2024

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Förfarandenummer:

CZ/V/0184/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal
Rumänien Slovakien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000030020>