

# Biosuis Entero, Emulsion for injection

Godkänd

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Biosuis Entero, Emulsion for injection

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Svin

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AL09

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Österrike

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bioveta a.s.

---

### **Godkännandedatum:**

21/06/2024

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Godkännandenummer:**

842151

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/06/2024

---

### **Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

### **Procedurnummer:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Bipacksedel

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

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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