

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

Zugelassen

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Derby, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain A S03499-06, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Sau, tragend

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Sau, tragend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pig (pregnant gilt)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB14

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

11/10/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22028/001/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/10/2019

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0151/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Irland Italien Niederlande Polen Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet