

# 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

FIXR Salmonella emulsie voor injectie voor varkens

### 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:

Niederlande

---

### 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:**

8/11/2019

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Zulassungsnummer:**

REG NL 123500

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/01/2022

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.