

# BioSuis Salm, Emulsion for injection

Autorizado

- 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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

BioSuis Salm, Emulsion for injection

BioSuis Salm, Injekční emulze

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Cerdas gestantes

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)  
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponibile únicamente en [English](#)  
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponibile únicamente en [English](#)  
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- **Cerdas gestantes**

- Meat and offal. 0 Día

- **Pig (pregnant gilt)**

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB14

---

### Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

República Checa

---

### Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

17/07/2019

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

97/055/19-C

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/01/2022

---

### **Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

### **Número de procedimiento:**

CZ/V/0151/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia  
Países Bajos Polonia Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

[eu-puar-czv0151001-mr-biosuis\\_salm-en.pdf](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053564>