

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

Product identification

Nombre del medicamento:

BioSuis Salm, Emulsion for injection
Biosuis Salm, süsteemulsioon sigadele

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

Product details

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Cerdas gestantes**

- Meat and offal. 0 Día

- **Pig (pregnant gilt)**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB14

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/08/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2188

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/08/2019

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](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053566>