

BioSuis Salm, Emulsion for injection

Volitatud

- 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

Ravimi nimetus:

BioSuis Salm, Emulsion for injection

Biosuis Salm injekčná emulzia pre ošpané

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga (tiine emis)

siga (tiine nooremis)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

- **signa (tiine emis)**
- liha ja söödavad koed. 0 day
 - **signa (tiine nooremis)**
- liha ja söödavad koed. 0 day
-

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AB14

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Slovakkia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

19/10/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

97/032/DC/19-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/10/2022

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloamenetluse number:

CZ/V/0151/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Eesti Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia
Holland Poola Slovakkia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053571>