

# BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

Autorisé

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Derby, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Porc (truie gestante)

Disponible uniquement en [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Porc (trouie gestante)**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Pig (pregnant gilt)**

- Viande et abats. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AB14

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Pays-Bas

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/11/2019

---

### **Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

---

### **Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Numéro de l'autorisation:**

REG NL 123500

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/01/2022

---

### **État membre de référence:**

Tchéquie

---

### **Numéro de procédure:**

CZ/V/0151/001

---

### **États membres concernés:**

Autriche Belgique Estonie France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie  
Pays-Bas Pologne Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-czv0151001-mr-biosuis\_salm-en.pdf