

BioSuis Salm, Emulsion for injection

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BioSuis Salm, Emulsion for injection

FIXR Salmonella emulsie voor injectie voor varkens

Substance active:

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 active / 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 (truie 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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053551>