

BioSuis Salm, Emulsion for injection

Autorizzato

- 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

Denominazione del medicinale:

BioSuis Salm, Emulsion for injection
Biosuis Salm, süsteemulsioon sigadele

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (scrofa gestante)
Disponibile solo in [English](#)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **Suino (scrofa gestante)**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Pig (pregnant gilt)**

- carne e visceri. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB14

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/08/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

2188

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/08/2019

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0151/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia
Paesi Bassi Polonia Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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