

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs
BIOSUIS Salm

Sostanza attiva:

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

Specie di destinazione:

Suino (scrofa gestante)
Suino (scrofetta gravida)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino (scrofa gestante)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (scrofetta gravida)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI09AB14

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

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

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/08/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.11984.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/08/2019

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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