

# BioSuis Salm, Emulsion for injection

Igaliotas

- 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

### **Vaisto pavadinimas:**

BioSuis Salm, Emulsion for injection

BioSuis Salm, Injekční emulze

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Paršinga paršavedė

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Leisti į raumenis:**

• **Paršinga paršavedė**

- Meat and offal. 0 day

• **Pig (pregnant gilt)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI09AB14

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

17/07/2019

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bioveta a.s.

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

97/055/19-C

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

17/07/2019

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

CZ/V/0151/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Finnish Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053564>