

# BioSuis Salm, Emulsion for injection

Autorisert

- 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

### **Legemidlets navn:**

BioSuis Salm, Emulsion for injection  
Biosuis Salm, süsteemulsioon sigadele

---

### **Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
Tilgjengelig bare i [English](#)  
Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### **Dyrearter:**

drektig so  
Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### **Administrering:**

Intramuskulær bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
1.00 Relativ potens / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)  
1.00 Relativ potens / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)  
1.00 Relativ potens / 1.00 Dose

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- **drektig so**

- Slakt. 0 dag

- **Pig (pregnant gilt)**

- Slakt. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI09AB14

---

### **Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Authorised in:**

EE

---

### **Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

27/08/2019

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

2188

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

27/08/2019

---

**Referanse medlemsstat:**

CZ

---

**Prosedyrenummer:**

CZ/V/0151/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE EE FR DE EL HU Irland IT NL PL SI

---

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

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

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