

FIXR Salmonella Emulsie voor injectie

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

BioSuis Salm, Emulsion for injection

FIXR Salmonella Emulsie voor injectie

FIXR Salmonella Emulsion injectable

FIXR Salmonella Emulsion zur Injektion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Drachtige zeugen

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Drachtige zeugen

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (pregnant gilt)

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB14

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

26/11/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta, a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

26/11/2019

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0151/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland
Italië Nederland Polen Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053565>