

FIXR Salmonella emulsie voor injectie voor varkens

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

FIXR Salmonella emulsie voor injectie voor varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Drachtige zeugen

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

8/11/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 123500

Datum toelatingswijziging:

28/01/2022

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Combined File of all Documents