

# BioSuis Salm, Emulsion for injection

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

BioSuis Salm, Emulsion for injection

FIXR Salmonella emulsie voor injectie voor varkens

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- **Pig (pregnant sow)**
    - Meat and offal. 0 dia
  - **Pig (pregnant gilt)**
    - Meat and offal. 0 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AB14

---

### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Autorizado em:**

Países Baixos

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

8/11/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 123500

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

28/01/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0151/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Estónia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália  
Países Baixos Polónia Eslováquia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053551>