

# BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

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 veterinário:**

BIOSUIS SALM ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Especies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [estónio](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

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:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Grécia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/12/2019

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

152034/05-12-2019/K-0236801

---

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

4/12/2019

---

**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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)