

# BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

Oprávněný

- 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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### **Pig (pregnant sow)**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Pig (pregnant gilt)**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB14

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Írsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

---

### Dátum registrácie lieku:

11/10/2019

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

---

### Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

---

### Číslo registrácie:

VPA22028/001/001

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

11/10/2019

---

### Referenčný členský štát:

Česko

---

### Číslo postupu:

CZ/V/0151/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko  
Taliano Holandsko Poľsko Slovensko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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