

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, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

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

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:

7/12/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 46608/4000

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/08/2022

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0151/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko
Taliansko 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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-czv0151001-mr-biosuis_salm-en.pdf