

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BIOSUIS Salm emulsion for injection for pigs
BIOSUIS Salm

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Pig (pregnant sow)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Pig (pregnant gilt)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB14

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

23/08/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandennummer:

PEI.V.11984.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/08/2019

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0151/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Estland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien
Nederländerna Polen Slovakien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.