

Biosuis Salm Emulsion for Injection for Pigs

Auktoriserad

- 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

Product identification

Läkemedlets namn:

BioSuis Salm, Emulsion for injection

Biosuis Salm Emulsion for Injection for Pigs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

7/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 46608/4000

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/08/2022

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Förfarandenummer:

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053553>