

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

Разрешен

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4ab), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

FIXR Rota Coli Emulsie voor injectie

FIXR Rota Coli Emulsion injectable

FIXR Rota Coli Emulsion zur Injektion

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

свиня

- Meat and offal. 9 day
zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AL02

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Kernfarm B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/08/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/08/2019

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0270/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038116>