

FIXR Parvo Lepto

Разрешен

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FIXR Parvo Lepto

FIXR Parvo Lepto, emulsie voor injectie voor varkens

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

Налично само в Английски

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AL

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Kernfarm B.V.

Дата на разрешение за търговия:

7/09/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:REG NL 125629

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:24/01/2022

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:NL/V/0335/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

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

Документи

Combined File of all Documents

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