

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

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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. 0 day

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](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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:

27/10/2020

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:

27/10/2020

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

Засегнатата 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

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.

Данни върху опаковката

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