

FIXR Parvo Lepto

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

FIXR Parvo Lepto

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AL

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Kernfarm B.V.

Datum registrace:

7/09/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 125629

Datum změny stavu registrace:

24/01/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0335/001

Dotčený členský stát:

Belgie

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.