

## 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. no withdrawal period  
zero days

---

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

QI09AL

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Belgie

---

**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:**

27/10/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bioveta a.s.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/10/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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