

FIXR APP 2,9,11, Emulsion for injection

Registrováno

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

FIXR APP 2,9,11, Emulsion for injection

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](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 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):

QI09AB07

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](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Kernfarm B.V.

Datum registrace:

23/08/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Kernfarm B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

23/08/2019

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0430/001

Dotčený členský stát:

Belgie Česko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese 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.

Combined File of all Documents

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

FIXR APP_PuAR.pdf