

FIXR Ery One

Registrováno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

FIXR Ery One

FIXR Ery One Emulsie voor injectie

FIXR Ery One Emulsion injectable

FIXR Ery One Emulsion zur Injektion

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Prase

- Maso. no withdrawal period
zero days

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

QI09AB03

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](#)

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:

18/11/2020

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:

18/11/2020

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0344/001

Dotčený členský stát:

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.