

FIXR Parvo Lepto

Autoriseret

- *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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FIXR Parvo Lepto

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Kernfarm B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/09/2020

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 125629

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/01/2022

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0335/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.