

FIXR RHINI Injektionssuspension für Schweine

Zugelassen

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FIXR RHINI Injektionssuspension für Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
2.00 microgram(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
32.00 titre / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
withdrawal period is zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Kernfarm B.V.

Zulassungsdatum:

23/02/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/02/2023

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0393/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.