

FIXR HP ERY Injektionsemulsion für Schweine

Zugelassen

- Haemophilus parasuis, serotype 13, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, Inactivated
- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FIXR HP ERY Injektionsemulsion für Schweine

Wirkstoff:

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](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AB

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

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:

12/01/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.12251.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/01/2026

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0328/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Deutschland

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/01/2026

[Herunterladen](#)