

FIXR Parvo Lepto

Zugelassen

- *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

Arzneimittel:

FIXR Parvo Lepto

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

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AL

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Kernfarm B.V.

Zulassungsdatum:

7/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 125629

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0335/001

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.