

FIXR MYC-VAC

Zugelassen

- Mycoplasma gallisepticum, strains MG-NEV40 and MG-NEV45, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FIXR MYC-VAC

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

40.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI01AB03

Abgaberegellung:

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

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:

7/12/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 127755

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/03/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0363/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Deutschland Ungarn Portugal Rumaenien
Spanien

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.