

FIXR HP Ery Emulsion zur Injektion

Autorisiert

- 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

Product identification

Name des Arzneimittels:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

FIXR HP Ery Emulsie voor injectie

FIXR HP Ery Emulsion injectable

FIXR HP Ery Emulsion zur Injektion

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

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

QI09AB

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Kernfarm B.V.

Marketing authorisation date:

16/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta, a.s.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V555902

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0328/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/02/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/02/2025

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032547>