

# FIXR MS-VAC Emulsion for injection for chickens

Autorisiert

- Mycoplasma synoviae, strain MS-NEV1, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

FIXR MS-VAC Emulsion for injection for chickens  
FIXR MS-VAC Emulsie voor injectie voor kippen

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
70.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:****• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
  - Egg. 0 day
- 

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

QI01AB03

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Niederlande

---

**Beschreibung der Verpackung:**

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](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Kernfarm B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 124475

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0302/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Tschechische Republik Deutschland Ungarn Portugal Rumaenien  
Spanien Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032563>