

FIXR RHINI suspension for injection for pigs

Autorizado

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FIXR RHINI suspension for injection for pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Microgramo(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Porcentaje de protección / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Título(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Porcentaje de protección / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kernfarm B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/02/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/02/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0393/001

Estados miembros afectados:

Bélgica

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.