

FIXR PRRS INAC EMULSION INYECTABLE PARA CERDOS

Autorizado

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain Bio-60, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain Bio-61, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FIXR PRRS inac

FIXR PRRS INAC EMULSION INYECTABLE PARA CERDOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Cerdas adultas

- All relevant tissues. no withdrawal period zero days

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

QI09AA05

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:

España

Descripción del formato:

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:

27/02/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4385 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/02/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0342/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Portugal España

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado