

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Principio activo:

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](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

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

QI09AB

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:

Países Bajos

Descripción del formato:

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:

30/03/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 124851

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0328/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Alemania

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.