

# FIXR Ery One

Myönnetty

- 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

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

FIXR Ery One

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Sika

---

**Antoreitti:**

Ihon alle

---

# Valmistetiedot

## **Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

## **Lääkemuoto:**

Injektioneste, emulsio

---

## **Varoaika antoreiteittäin:**

### **Ihon alle:**

- 

#### **Sika**

- Meat and offal. 0 day

---

## **Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI09AB03

---

## **Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

## **Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

## **Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

### **Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

### **Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Myyntiluvan haltija:**

Kernfarm B.V.

---

### **Myyntiluvan myöntämispäivä:**

18/11/2020

---

### **Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Bioveta, a.s.

---

### **Vastaava viranomainen:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Myyntilupanumero:**

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

---

### **Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

18/11/2020

---

### **Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Prosessinumero:**

NL/V/0344/001

---

### **Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäilyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.