

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

FIXR HP ERY emulsie voor injectie voor varkens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä English

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AB

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](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Kernfarm B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/03/2020

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 124851

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/02/2022

Viitejäsenvaltio:

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

Prosessinnumero:

NL/V/0328/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

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

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

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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