

FIXR RHINI suspension injectable pour porcins

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FIXR RHINI suspension injectable pour porcins

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.00 microgram(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 pourcentage protection / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

32.00 titre / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 pourcentage protection / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Kernfarm B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/02/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/02/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0393/001

États membres concernés:

Belgique

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.