

FIXR Coli Ery

Non
autorisé

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FIXR Coli Ery

Substance(s) active(s):

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](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AB09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

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](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Kernfarm B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/10/2020

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 125683

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/11/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0338/001

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.