

FIXR Coli Ery

Ekki
heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FIXR Coli Ery

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Kernfarm B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/10/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 125683

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/11/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0338/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.