

FIXR APP 2,9,11, Emulsion for injection

Viðurkennt

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

Product identification

Heiti lyfs:

FIXR APP 2,9,11, Emulsion for injection

FIXR APP 2,9,11 Emulsion injectable

FIXR APP 2,9,11 Emulsie voor injectie

FIXR APP 2,9,11 Emulsion zur Injektion

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Belgía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Kernfarm B.V.

Marketing authorisation date:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bioveta a.s.

Kernfarm B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

23/08/2019

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0430/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Tékkland

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

FIXR APP_PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054326>