

# FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

### 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](#)

**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 millilitre(s)

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

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

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

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

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

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

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, fleyti

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

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

QI09AB

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Kernfarm B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

30/03/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bioveta a.s.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 124851

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/02/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0328/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Þýskaland

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://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.