

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

Autorizzato

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4ab), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

FIXR Rota Coli, emulsie voor injectie voor varkens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 9 giorno
zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AL02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di biologico simile (Articolo 13(4) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kernfarm B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/08/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 123686

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/01/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0270/001

Stati membri interessati:

Belgio

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.