

FIXR MYC-VAC

Autorizzato

- Mycoplasma gallisepticum, strains MG-NEV40 and MG-NEV45, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FIXR MYC-VAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

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

QI01AB03

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](#)

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:

7/12/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 127755

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0363/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Germania Ungheria Portogallo Romania Spagna

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.