

FIXR PRRS inac

Registruotas

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain Bio-60, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain Bio-61, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FIXR PRRS inac

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Paršavedė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Paršavedė

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AA05

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veikloji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Kernfarm B.V.

Rinkodaros leidimo data:

21/02/2025

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/9939072 1/2025

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/02/2025

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

NL/V/0342/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

FIXR PRRS inac_PuAR - update FEB2025.pdf