

FIXR Coli Ery

Neregistruotas

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FIXR Coli Ery

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QI09AB09

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

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](#)

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:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Kernfarm B.V.

Rinkodaros leidimo data:

19/10/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 125683

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/11/2023

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

NL/V/0338/001

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.