

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

FIXR HP Ery Emulsie voor injectie

FIXR HP Ery Emulsion injectable

FIXR HP Ery Emulsion zur Injektion

Veiklioji medžiaga:

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 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

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

QI09AB

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

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:

16/03/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V555902

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/03/2020

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

NL/V/0328/001

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

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Combined File of all Documents

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

Ženklėjimas

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