

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

Pilnvarots

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Porcine rotavirus, serogroup A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated

Product identification

Zāļu nosaukums:

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

FIXR Rota Coli, emulsie voor injectie voor varkens

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
1.00 mililitrs(i) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)
1.00 mililitrs(i) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)
1.00 mililitrs(i) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)
1.00 mililitrs(i) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)
1.00 mililitrs(i) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)
1.00 mililitrs(i) / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Emulsija injekcijām

Withdrawal period by route of administration: intramuskulārai lietošanai:

- **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI09AL02

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums līdzīgām bioloģiskas izcelsmes veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(4) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Kernfarm B.V.

Marketing authorisation date:

15/08/2019

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Bioveta a.s.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 123686

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

24/01/2022

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

NL/V/0270/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038115>