

FIXR Rota Coli Emulsie voor injectie

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

FIXR Rota Coli Emulsie voor injectie

FIXR Rota Coli Emulsion injectable

FIXR Rota Coli Emulsion zur Injektion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AL02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Kernfarm B.V.

Marketing authorisation date:

23/08/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

FAMHP

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

23/08/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0270/001

Betrokken lidstaten:

België

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038116>