

FIXR Coli, emulsie voor injectie voor varkens

Geautoriseerd

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain P10, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FIXR Coli

FIXR Coli, emulsie voor injectie voor varkens

Werkzame stof:

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

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)

:

QI09AB02

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

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:

14/08/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 125015

Wijzigingsdatum status toelating:

24/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0332/001

Betrokken lidstaten:

België

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038117>