

# FIXR Coli Emulsie voor injectie

Toegelaten

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4ab), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

FIXR Coli Emulsie voor injectie

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB02

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Kernfarm B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/08/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta, a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/08/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0332/001

---

## Betrokken lidstaten:

België

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 25/09/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 25/09/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 25/09/2025

Downloaden