

# FIXR Parvo Lepto Emulsie voor injectie

Toegelaten

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

FIXR Parvo Lepto 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](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

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

:

QI09AL

---

### **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:**

27/10/2020

---

### **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:**

27/10/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0335/001

---

**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: 16/09/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/09/2025

Downloaden

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/09/2025

Downloaden