

FIXR Parvo Ery suspensie voor injectie voor varkens

Toegelaten

- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FIXR Parvo Ery suspensie voor injectie voor varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Zeugen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

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](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

11/10/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 127901

Datum toelatingswijziging:

28/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0148/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Denemarken Estland Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

eu-puar-czv0148001-mr-biosuis_parvoery-en.pdf