

# FIXR APP 2,9,11, Emulsion for injection

Niet  
gemachtigd

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 11, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

## Productidentificatie

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

FIXR APP 2,9,11, Emulsion for injection

### **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](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

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

:

QI09AB07

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**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](#)

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:**

Kernfarm B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

10/07/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

Kernfarm B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/053/19-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/03/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

CZ/V/0158/001

---

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

## Documenten

Bijsluiter

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