

FIXR Ery One Emulsie voor injectie

Geautoriseerd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FIXR Ery One

FIXR Ery One Emulsie voor injectie

FIXR Ery One Emulsion injectable

FIXR Ery One Emulsion zur Injektion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB03

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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:

18/11/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

FAMHP

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

18/11/2020

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0344/001

Betrokken lidstaten:

België

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031961>