

FIXR PRRS Inac Emulsie voor injectie

Toegelaten

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain Bio-60, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain Bio-61, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FIXR PRRS inac

FIXR PRRS Inac Emulsie voor injectie

FIXR PRRS Inac Emulsion injectable

FIXR PRRS Inac Emulsion zur Injektion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Zeugen

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)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Zeugen

- All relevant tissues. no withdrawal period
zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AA05

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](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Kernfarm B.V.

Handelsvergunningsdatum:

1/02/2021

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:

1/02/2021

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0342/001

Betrokken lidstaten:

[België](#) [Frankrijk](#) [Duitsland](#) [Portugal](#) [Spanje](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

FIXR PRRS inac_PuAR - update FEB2025.pdf