

FIXR HP ERY emulsie voor injectie voor varkens

Toegelaten

- Haemophilus parasuis, serotype 13, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FIXR HP ERY emulsie voor injectie voor varkens

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
1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB

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](#)

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:

30/03/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 124851

Datum toelatingswijziging:

1/02/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0328/001

Betrokken lidstaten:

België Duitsland

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 6/01/2026

[Downloaden](#)