

# FIXR RHINI suspension for injection for pigs

Autorisert

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

FIXR RHINI suspension for injection for pigs

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

gris

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
2.00 mikrogram / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
80.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
32.00 Titer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
80.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. no withdrawal period  
withdrawal period is zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI09AB04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 19(1) i Forordning (EU) 2019/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Kernfarm B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/02/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

23/02/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0393/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.