

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Aktiv substans virkestoff:

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](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

gris

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Kernfarm B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/01/2026

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.12251.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/01/2026

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0328/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.