

## FIXR Parvo Lepto

Autorisert

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

FIXR Parvo Lepto

### **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](#)

0.02 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.03 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.02 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.02 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.03 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.03 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 2.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

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

QI09AL

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

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:**

Biotilsvarende søknad (Artikkel 13(4) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Kernfarm B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/09/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 125629

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/01/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0335/001

---

**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.