

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. no withdrawal period
zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL

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](#)

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:

27/10/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/10/2020

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0335/001

Gjeldende medlemsstater:

BE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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