

FIXR Rota Corona Coli, emulsion for injection for cattle

Autorisert

- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), strain 3014 and serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), strain 3015 and serotype O101:K30 (fimbrial adhesin F5), strain 3016, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FIXR Rota Corona Coli, emulsion for injection for cattle

Fixr Rota Corona Coli, emulsie voor injectie voor runderen

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enhet(er) / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL01

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](#)
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](#)
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:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Kernfarm B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 127867

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/04/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0361/001

Gjeldende medlemsstater:

BE

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

FIXR Rota Corona Coli_PuAR - FINAL.pdf