

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

FIXR HP Ery Emulsie voor injectie

FIXR HP Ery Emulsion injectable

FIXR HP Ery Emulsion zur Injektion

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. no withdrawal period 0 days

- Slakt. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB

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](#)

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:

16/03/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V555902

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/03/2020

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0328/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DE

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Merking

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