

FIXR Parvo Lepto

Dopuszczony

- *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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

FIXR Parvo Lepto

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AL

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Kernfarm B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/09/2020

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 125629

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/01/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NL/V/0335/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.