

FIXR Parvo Lepto

Autorizado

- *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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FIXR Parvo Lepto

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.02 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.03 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

0.02 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.02 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.03 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.03 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AL

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Kernfarm B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/09/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta, a.s.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 125629

Data da alteração do estado de autorização:

24/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0335/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.