

FIXR Ery One

Autorizado

- *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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FIXR Ery One

FIXR Ery One Emulsie voor injectie

FIXR Ery One Emulsion injectable

FIXR Ery One Emulsion zur Injektion

Substância ativa:

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 subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

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

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

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:

18/11/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

18/11/2020

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0344/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.