

## 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](#)  
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:**

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](http://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.