

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

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

1.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

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

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB

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](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Kernfarm B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/03/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 124851

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0328/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha

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.