

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

Autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 13, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

FIXR HP ERY emulsion for injection for pigs

FIXR HP Ery Emulsie voor injectie

FIXR HP Ery Emulsion injectable

FIXR HP Ery Emulsion zur Injektion

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Kernfarm B.V.

Marketing authorisation date:

16/03/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V555902

Data de alteração do estado de autorização:

16/03/2020

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0328/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032547>