

# FIXR RHINI suspension for injection for pigs

Oprávněný

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

FIXR RHINI suspension for injection for pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.00 microgram(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

32.00 titre / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

#### Pig

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is zero days

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Belgicko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Kernfarm B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

23/02/2023

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Fatro S.p.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/02/2023

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0393/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.