

## FIXR Parvo Lepto

Oprávněný

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo, strain MSLB 1039, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain Bio-37, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1040, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated

## Identifikácia lieku

### **Názov lieku:**

FIXR Parvo Lepto

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.02 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.03 Antibody microagglutination-lytic reaction / 2.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná emulzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period  
zero days

---

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

QI09AL

---

**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](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Kernfarm B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

27/10/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/10/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0335/001

---

**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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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