

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

Auktoriserad

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4ab), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

FIXR Rota Coli, emulsion for injection for pigs

FIXR Rota Coli Emulsie voor injectie

FIXR Rota Coli Emulsion injectable

FIXR Rota Coli Emulsion zur Injektion

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:**

-

Svin

- Meat and offal. 9 dygn
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Kernfarm B.V.

Marketing authorisation date:

23/08/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/08/2019

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0270/001

Berörda medlemsstater:

Belgien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038116>