

Febrivac 3 plus vet.

Injektionsvätska, suspension

Разрешен

- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, Inactivated
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Febrivac 3 plus vet. Injektionsvätska, suspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

норка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски
4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски
0.50 unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI20CL01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

CZ Vaccines S.A.U.

Дата на разрешение за търговия:

19/03/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

IDT Biologika GmbH

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

11785

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/03/1993

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.