

FEBRIVAC 3-PLUS

Неразрешен

- Clostridium botulinum, type C, strain Stockholm, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FEBRIVAC 3-PLUS

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

0.80 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

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:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

IDT Biologika GmbH

Дата на разрешение за търговия:

25/03/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

IDT Biologika GmbH

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 9102

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/03/2019

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