

FEBRIVAC 3-PLUS

Ikke
autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FEBRIVAC 3-PLUS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Mink

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.80 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI20CL01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Tilbagekaldt

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

IDT Biologika GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

25/03/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 9102

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/03/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet