

FEBRIVAC 3-PLUS

Ikke
autoriseret

- PSEUDOMONAS AERUGINOSA IMMUNOTYPE 5 ANTIGENS
- PSEUDOMONAS AERUGINOSA IMMUNOTYPE 6 ANTIGENS
- PSEUDOMONAS AERUGINOSA IMMUNOTYPE 7,8 ANTIGENS
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Mink enteritis virus, 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](#)

100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Mink

- Unspecified. 0 dag

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

IDT Biologika GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

15/02/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/04/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.