

Febrivac 3 plus vet. Injektionsvätska, suspension

Εγκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Febrivac 3 plus vet. Injektionsvätska, suspension

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βιζόν

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI20CL01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά

Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά

Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

CZ Vaccines S.A.U.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

19/03/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

IDT Biologika GmbH

Αρμόδια αρχή:

Swedish Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

11785

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/03/1993

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.