

# FEBRIVAC 3-PLUS

Μη  
εγκεκριμένο

- 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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

FEBRIVAC 3-PLUS

### 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  
100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
4.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Υποδόρια χρήση:

•

#### Βιζόν

- Unspecified. 0 Ημέρα

---

### 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:

Παραδόθηκε

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

**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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

IDT Biologika GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

15/02/1999

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

IDT Biologika GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/04/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Combined File of all Documents

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