

FEBRIVAC 3-PLUS

No
autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FEBRIVAC 3-PLUS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Visones

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Millón(es) de células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Millón(es) de células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Millón(es) de células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Visones

- Unspecified. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI20CL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

IDT Biologika GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

15/02/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/04/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.