

Febrivac 3-PLUS suspensija injekcijām ūdelēm

Ei
myönnetty

- Mink enteritis virus, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Febrivac 3-PLUS suspensija injekcijām ūdelēm

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Minkki

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 unit(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI20CL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Revoked

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

IDT Biologika GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/03/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

IDT Biologika GmbH

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/NRP/99/0944

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/05/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.