

FEBRIVAC 3-PLUS

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FEBRIVAC 3-PLUS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Vison

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Vison

- Unspecified. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI20CL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

IDT Biologika GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/02/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/04/2024

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.