

Febrivac 3-PLUS suspensija injekcijām ūdelēm

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Febrivac 3-PLUS suspensija injekcijām ūdelēm

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

QI20CL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

IDT Biologika GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/03/1999

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

IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/99/0944

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/05/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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