

Febrivac 3 plus vet.

Odobreno

Injekcijska suspenzija, suspenzija

- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, Inactivated
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Febrivac 3 plus vet. Injekcijska suspenzija, suspenzija

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

0.50 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI20CL01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski

portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski

nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

CZ Vaccines S.A.U.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/03/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

IDT Biologika GmbH

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

11785

Datum promjene statusa odobrenja:

19/03/1993

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.