

FEBRIVAC 3-PLUS

Nije
odobreno

- Clostridium botulinum, type C, strain Stockholm, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

FEBRIVAC 3-PLUS

Djelatna tvar:

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](#)

0.80 80% Protective Dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

8.00 Organisms / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

8.00 Organisms / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

8.00 Organisms / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspencija 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:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

IDT Biologika GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/03/1999

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

IDT Biologika GmbH

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 9102

Datum promjene statusa odobrenja:

15/03/2019

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