

Febrivac 3-PLUS injekciné suspensija audinèms

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Febrivac 3-PLUS injekciné suspensija audinèms

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nyérc

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100000000.00 cells / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)
100000000.00 cells / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)
100000000.00 cells / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI20CL01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

CZ Vaccines S.A.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/09/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

IDT Biologika GmbH

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/00/1166/001-003

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/09/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.