

FEBRIVAC 3-PLUS

Non
autorizzato

- 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

Product identification

Denominazione del medicinale:

FEBRIVAC 3-PLUS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Visone

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 million cells / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 million cells / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 million cells / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

Visone

- non specificato. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI20CL01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone in plastica da 250 ml (pari a 250 dosi)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

IDT Biologika GmbH

Marketing authorisation date:

15/02/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091060>