

Febrivac 3-Plus iniektioneste, suspensio

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Febrivac 3-Plus iniektioneste, suspensio

Sostanza attiva:

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

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log₁₀cell count / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log₁₀cell count / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log₁₀cell count / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

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

QI20CL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CZ Vaccines S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/12/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

13860

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/12/1996

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.