

## FEBRIVAC 3-PLUS

Neregistruotas

- 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

### Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

FEBRIVAC 3-PLUS

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Audinė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 million cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 million cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 million cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitrai

---

### Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

---

### Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

#### Leisti po oda:

- 

#### Audinė

- Unspecified. 0 d.

---

### Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI20CL01

---

### Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### Registracijos statusas:

Surrendered

---

### Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

IDT Biologika GmbH

---

**Rinkodaros leidimo data:**

15/02/1999

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

IDT Biologika GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

19/04/2024

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.