

# Febrivac Ent Vet. injektionsvæske, suspension

Niedopuszczony do  
obrotu

- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Febrivac Ent Vet. injektionsvæske, suspension

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#)  
[łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AA

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)  
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

IDT Biologika GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

8/04/1994

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

IDT Biologika GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

14947

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/04/2024

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.