

FEBRIVAC 3-PLUS

Niedopuszczony do
obrotu

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

FEBRIVAC 3-PLUS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Mink

- Unspecified. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI20CL01

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 włoski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

IDT Biologika GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/02/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

IDT Biologika GmbH

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/04/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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