

FEBRIVAC 3-PLUS

Não
autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FEBRIVAC 3-PLUS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

4.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

•

Mink

- Unspecified. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI20CL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

IDT Biologika GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

15/02/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

19/04/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.