

Febrivac 3-PLUS injekciné suspensija audinēms

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Febrivac 3-PLUS injekciné suspensija audinēms

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100000000.00 células / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100000000.00 células / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100000000.00 células / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Mink

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI20CL01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

IDT Biologika GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

11/09/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/00/1166/001-003

Data de alteração do estado de autorização:

21/09/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986304>