

# Febrivac Ent Vet. injektionsvæske, suspension

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Febrivac Ent Vet. injektionsvæske, suspension

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Animale de blană

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02AA

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

IDT Biologika GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/04/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

14947

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/04/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.