

Febrivac 3-PLUS, süstesuspensioon minkidele

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Febrivac 3-PLUS, süstesuspensioon minkidele

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Nurcă

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100000000.00 cells / 1.00 dose

Disponibile numai în [English](#)

100000000.00 cells / 1.00 dose

Disponibile numai în [English](#)

100000000.00 cells / 1.00 dose

Disponibile numai în [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 dose

Disponibile numai în [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Nurcă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI20CL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estonian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

IDT Biologika GmbH

Data autorizației de comercializare:

4/12/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

IDT Biologika GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1161

Data modificării statusului autorizației:

30/05/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090201>