

# Febrivac 3-Plus Zawiesina do wstrzykiwań

Разрешен

- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, strain Stockholm, toxoid

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Febrivac 3-Plus Zawiesina do wstrzykiwań

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

норка

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Подкожно приложение:

- 

#### норка

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable.

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI20CL01

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

16/04/2002

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

IDT Biologika GmbH

---

### **Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

1262

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/04/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.