

# Febrivac 3 plus vet.

## Injektionsvätska, suspension

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Febrivac 3 plus vet. Injektionsvätska, suspension

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Nerz

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch  
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch  
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch  
4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch  
0.50 unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI20CL01

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Schweden

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Zulassungsdatum:**

19/03/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

IDT Biologika GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

11785

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/03/1993

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.