

## FEBRIVAC 3-PLUS

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

FEBRIVAC 3-PLUS

---

### **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](#)

0.80 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

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

QI20CL01

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

---

### **Zugelassen in:**

Niederlande

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

IDT Biologika GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

25/03/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

IDT Biologika GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 9102

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/03/2019

---

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