

# Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βιζόν

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

8.00 log<sub>10</sub>cell count / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

8.00 log<sub>10</sub>cell count / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

8.00 log<sub>10</sub>cell count / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI20CL01

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

10/12/1996

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

IDT Biologika GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Finnish Medicines Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

13860

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

10/12/1996

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.