

Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Minkki

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
8.00 log₁₀cell count / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
8.00 log₁₀cell count / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
8.00 log₁₀cell count / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI20CL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English Portuguese

Myyntiluvan haltija:

CZ Vaccines S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

10/12/1996

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

IDT Biologika GmbH

Vastaava viranomainen:

Finnish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

13860

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/12/1996

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Pakkausseloste