

Febrivac 3-Plus

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Febrivac 3-Plus

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Vison

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI20CL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

IDT Biologika GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/06/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

137a/92

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/03/2026

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.