

# Febrivac 3-PLUS injectiné suspensija audinèms

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Febrivac 3-PLUS injectiné suspensija audinèms

### 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](#)

100000000.00 cells / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000000.00 cells / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000000.00 cells / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

---

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

QI20CL01

---

### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### Statut de l'autorisation:

Valide

---

### Autorisé en:

Lituanie

---

### Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

### Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/09/2000

---

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

IDT Biologika GmbH

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/00/1166/001-003

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/09/2010

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.