

# Febrivac 3-Plus Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Febrivac 3-Plus Zawiesina do wstrzykiwań

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Visone

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 percent / 1.00 percent

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **Visone**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI20CL01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Polonia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

IDT Biologika GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/04/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1262

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/04/2002

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.