

## Febrivac 3-Plus

Non  
autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Febrivac 3-Plus

---

### **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](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

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

QI20CL01

---

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

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

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

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Germania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

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

IDT Biologika GmbH

---

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

15/06/1995

---

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

IDT Biologika GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

137a/92

---

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

18/03/2026

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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