

# Febrivac 3-PLUS iniekcine suspensija audinems

Autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Febrivac 3-PLUS iniekcine suspensija audinems

### **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](#)

100000000.00 cellule / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100000000.00 cellule / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100000000.00 cellule / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **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:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Lituania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## 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:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

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

11/09/2000

---

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

IDT Biologika GmbH

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/00/1166/001-003

---

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

21/09/2010

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.