

## FEBRIVAC 3-PLUS

Mhux  
awtorizzat

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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

FEBRIVAC 3-PLUS

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

0.80 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI20CL01

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Revoked

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

## Tagħrif addizzjonali

### Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

IDT Biologika GmbH

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

25/03/1999

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

IDT Biologika GmbH

---

**Awtorità responsabbli:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

REG NL 9102

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

15/03/2019

---

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