

Febrivac 3 plus vet.

Injektionsvätska, suspension

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Febrivac 3 plus vet. Injektionsvätska, suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Nerts

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
160.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
0.50 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QI20CL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Zweeds
Alleen beschikbaar in Zweeds
Alleen beschikbaar in Zweeds

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CZ Vaccines S.A.U.

Handelsvergunningsdatum:

19/03/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

11785

Datum toelatingswijziging:

19/03/1993

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.