

# Febrivac 3 plus vet.

## Injeksjonsv tska, suspension

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Febrivac 3 plus vet. Injeksjonsv tska, suspension

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### M larter:

mink

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
160.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk  
160.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk  
160.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk  
4.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk  
0.50 enhet(er) / 1.00 Dose

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI20CL01

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

SE

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/03/1993

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

11785

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/03/1993

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.