

# Febrivac 3-PLUS suspensija injekcijām ūdelēm

Ikke  
autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Febrivac 3-PLUS suspensija injekcijām ūdelēm

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

mink

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000000.00 celler / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000000.00 celler / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000000.00 celler / 1.00 enhet(er)

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

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

QI20CL01

---

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

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Opphevet

---

### **Autorisert i:**

LV

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

IDT Biologika GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/03/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/NRP/99/0944

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/05/2024

---

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

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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