

# Febrivac 3 plus vet. Injektionsvätska, suspension

Autorizado

- *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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Febrivac 3 plus vet. Injektionsvätska, suspension

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

160.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

160.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

160.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

4.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

0.50 unidade(s) / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI20CL01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Suécia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/03/1993

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

11785

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/03/1993

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.