

FEBRIVAC 3-PLUS

Não
autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FEBRIVAC 3-PLUS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

0.80 80% da dose protetora / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

8.00 Organisms / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

8.00 Organisms / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

160.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

8.00 Organisms / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI20CL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

IDT Biologika GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

25/03/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 9102

Data da alteração do estado de autorização:

15/03/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet