

## FEBRIVAC 3-PLUS

Não  
autorizado

- PSEUDOMONAS AERUGINOSA IMMUNOTYPE 5 ANTIGENS
- PSEUDOMONAS AERUGINOSA IMMUNOTYPE 6 ANTIGENS
- PSEUDOMONAS AERUGINOSA IMMUNOTYPE 7,8 ANTIGENS
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Mink enteritis virus, 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

100.00 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

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

1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Mink**

- Unspecified. 0 dia

---

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

QI20CL01

---

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

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

### **Autorizado em:**

Itália

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [italiano](#)

---

## 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](#)

---

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

IDT Biologika GmbH

---

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

15/02/1999

---

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

IDT Biologika GmbH

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

### **Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

19/04/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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