

FEBRIVAC 3-PLUS

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FEBRIVAC 3-PLUS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Nurcă

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.80 80% Protective Dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
8.00 Organisms / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
8.00 Organisms / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
8.00 Organisms / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI20CL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

IDT Biologika GmbH

Data autorizației de comercializare:

25/03/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

IDT Biologika GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 9102

Data modificării statusului autorizației:

15/03/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet