

# Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

Oprávnený

- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

8.00 log10 cell count / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

8.00 log10 cell count / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

8.00 log10 cell count / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Subkutánne použitie:

- Mink
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI20CL01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Fínsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

IDT Biologika GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

10/12/1996

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

IDT Biologika GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Finnish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

13860

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/12/1996

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986294>