

## FEBRIVAC 3-PLUS

Ej  
godkänd

- 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

### Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

FEBRIVAC 3-PLUS

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Mink

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
0.80 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
8.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI20CL01

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Avregistrerad

---

### **Godkänd i:**

Nederländerna

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på nederländska

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

IDT Biologika GmbH

---

**Godkännandedatum:**

25/03/1999

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 9102

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/03/2019

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)