

# Febrivac 3-PLUS, süstesuspension minkidele

Ej  
godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Febrivac 3-PLUS, süstesuspension minkidele

### 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](#)  
100000000.00 cells / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100000000.00 cells / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100000000.00 cells / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
0.50 relative unit(s) / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

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

QI20CL01

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Övergiven

---

### **Godkänd i:**

Estland

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [estniska](#)

Finns tillgänglig endast på [estniska](#)

Finns tillgänglig endast på [estniska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

IDT Biologika GmbH

---

**Godkännandedatum:**

4/12/2003

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1161

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

30/05/2024

---

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

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.