

Febrivac PBE Vet.

injektionsvæske, suspension

Autoriseret

- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Pelsdyr

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI20CL01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

50 ml injektionsvæske, suspension, i flaske

500 ml injektionsvæske, suspension, i flaske

250 ml injektionsvæske, suspension, i flaske

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

CZ Vaccines S.A.U.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/02/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

18674

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/02/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé