

Febrivac PBE Vet.

injektionsvæske, suspension

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch englisch italienisch

lettisch litauisch ungarisch rumänisch

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI20CL01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CZ Vaccines S.A.U.

Zulassungsdatum:

28/02/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

18674

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/02/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.