

Febrivac PBE Vet.

injektionsvæske, suspension

Εγκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Ιταλικά

Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ρουμανικά

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI20CL01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

CZ Vaccines S.A.U.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/02/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

IDT Biologika GmbH

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

18674

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/02/2001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.