

Febrivac PBE Vet.

Autorizado

injektionsvæske, suspension

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Animales para producción de piel

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Millón de unidades / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Animales para producción de piel

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI20CL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

28/02/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

18674

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/02/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059432>