

Febrivac PBE Vet.

injektionsvæske, suspension

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI20CL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

CZ Vaccines S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/02/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

IDT Biologika GmbH

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

18674

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/02/2001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.