

Febrivac PBE Vet.

injektionsvæske, suspension

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

animali a pelo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 million units / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI20CL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CZ Vaccines S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/02/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

18674

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/02/2001

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.