

Febrivac PBE Vet.

Awtorizzat

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

Product identification

Isem tal-mediċina:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

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

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

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

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal taħt il-ġilda:**

-

Fur animals

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI20CL01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Danish](#)
Disponibbli biss fi [Danish](#)
Disponibbli biss fi [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

28/02/2001

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

IDT Biologika GmbH

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

18674

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/02/2001

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

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