

Febrivac PBE Vet.

injektionsvæske, suspension

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#)
[łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI20CL01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

CZ Vaccines S.A.U.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/02/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

IDT Biologika GmbH

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

18674

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/02/2001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.