

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

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

Disponível apenas em English

100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

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

Disponível apenas em English

100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

100.00 unidades de milhão / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Fur animals

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI20CL01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Danish

Disponível apenas em [Danish](#)

Disponível apenas em [Danish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CZ Vaccines S.A.U.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/02/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

18674

Data de alteração do estado de autorização:

28/02/2001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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