

# Febrivac PBE Vet.

## injektionsvæske, suspension

Ima dovoljenje  
za promet

- 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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

---

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI20CL01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

28/02/2001

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

IDT Biologika GmbH

---

**Pristojni organ:**

Danish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

18674

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/02/2001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.