

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Febrivac PBE Vet. injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#)
[italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [rumänska](#)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.50 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 million units / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Fur animals

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI20CL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

CZ Vaccines S.A.U.

Godkännandedatum:

28/02/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

IDT Biologika GmbH

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

18674

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/02/2001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.