

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000095928>

Febrivac DIST, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai audinēms ir šēškams

Разрешен

- Canine distemper virus, strain Lederle D84/1, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Febrivac DIST, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai audinēms ir šēškams

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

норка
фретка

Начин на приложение:

Подкожно приложение
Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
5011.87 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI20CD01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Литовски](#)

Налично само в [Литовски](#)

Налично само в [Литовски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

IDT Biologika GmbH

Дата на разрешение за търговия:

3/09/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

IDT Biologika GmbH

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/01/1332/001-003

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/11/2018

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.