

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000057229>

Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Fritte

Mink

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

158489.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Fritte

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

-

Mink

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI20CD01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

IDT Biologika GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

6/05/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1264

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/05/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.