

Febrivac HV Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Febrivac HV Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Pelsdyr

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5012.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

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:

250 ml injektionsvæske, suspension, i flaske

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

IDT Biologika GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

3/08/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

39060

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/08/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé