

Distemink Vet, lyophilisate and solvent for suspension for injection for minks

Nicht
autorisiert

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Water for injection

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Distemink Vet, lyophilisate and solvent for suspension for injection for minks

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Nerz

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log₁₀ unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI20CD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

United Vaccines Holding B.V.

Zulassungsdatum:

26/04/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

17-11798

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/04/2018

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0238/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.