

# Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Nicht  
autorisiert

- Canine distemper virus, strain Lederle D84/1, Live
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#)

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#)

---

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

QI20CH01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [dänisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

---

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

IDT Biologika GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

12/11/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

IDT Biologika GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

15553

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/04/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.