

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Visones

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log 10 unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI20CD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

United Vaccines Holding B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

7/06/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

80863/08-07-2024/K-0229701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0238/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Finlandia Grecia Italia Letonia Lituania Noruega Polonia
Rumania; Rumanía España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.