

# Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Hurones

Visones

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

158489.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00

Dosis infectiva 50% en cultivo tisular

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Hurones**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- 

**Visones**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

---

**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:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

IDT Biologika GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/05/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1264

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/05/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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