

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

No  
autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Animales para producción de piel

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5012.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

---

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

QI20CH01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Danish](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

IDT Biologika GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/11/1997

---

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

IDT Biologika GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

15553

---

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

29/04/2024

---

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