

MUSTELIGEN D LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR FERRETS

Autorizado

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MUSTELIGEN D LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR FERRETS

MUSTELIGEN D

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Hurones

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.90 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

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

QI20DD01

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:

Alemania

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

4/06/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.12010.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/06/2020

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0394/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Alemania Hungría Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Polonia Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

2613952-paren-20200401.pdf