

# 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

---

**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 log<sub>10</sub> dosis infecciosa 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:**

Irlanda

---

**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:**

26/06/2020

---

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

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10988/113/001

---

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

26/06/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

eu-puar-frv0394001-mr-rpe568-en.pdf