

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Vison

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log<sub>10</sub> unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI20CD01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

United Vaccines Holding B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/04/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3641 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/01/2020

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0238/001

---

**États membres concernés:**

Danemark Finlande Grèce Italie Lettonie Lituanie Norvège Pologne  
Roumanie Espagne Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.