

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

Nem engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

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

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

nyérc

### Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log10 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI20CD01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

United Vaccines Holding B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

26/04/2018

---

**Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:**

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

---

**Felelős hatóság:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Engedély száma:**

17-11798

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/04/2018

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

NL/V/0238/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.