

Febrivac HV Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Heimilað

- Canine distemper virus, strain Lederle D84/1, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Febrivac HV Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Febrivac HV Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegun:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5012.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI20CD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

IDT Biologika GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

3/08/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

IDT Biologika GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

39060

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/08/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.