

Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Ekki heimilað

- Canine distemper virus, strain Lederle D84/1, Live
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

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

Leið stjórnslu:

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)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [enska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#)

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

QI20CH01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

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:

12/11/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

IDT Biologika GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

15553

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/04/2024

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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