

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Visone

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)  
1.00 millilitro(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI20CD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di biologico simile (Articolo 13(4) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

United Vaccines Holding B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/04/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

3641 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0238/001

---

**Stati membri interessati:**

Danimarca Finlandia Grecia Italia Lettonia Lituania Norvegia Polonia  
Romania Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.