

Febrivac DIST, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti minkidele ja tuhkrutele

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Febrivac DIST, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti minkidele ja tuhkrutele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Visone

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5012.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per 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:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

IDT Biologika GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/12/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1160

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.