

Febrivac DIST liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai ūdelēm un seskiem

Nav
atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Febrivac DIST liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai ūdelēm un seskiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Ūdele

Mājas sesks

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

5011.87 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI20CD01

QI20DD01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Kartona kaste: 1 flakons ar 100 devām liofilizāta un 1 flakons ar 100 ml šķīdinātāja.
Liofilizāts: Stikla flakons ar gumijas aizbāzni, kas noslēgts ar alumīnija vāciņu.
Šķīdinātājs: Polimēra flakons, ar gumijas aizbāzni, kas pārklāts ar alumīnija vāciņu.
Kartona kaste: 4 flakoni ar 250 devām liofilizāta un 4 flakoni ar 250 ml šķīdinātāja.
Liofilizāts: Stikla flakons ar gumijas aizbāzni, kas noslēgts ar alumīnija vāciņu.
Šķīdinātājs: Polimēra flakons, ar gumijas aizbāzni, kas pārklāts ar alumīnija vāciņu.
Kartona kaste: 1 flakons ar 250 devām liofilizāta un 1 flakons ar 250 ml šķīdinātāja.
Liofilizāts: Stikla flakons ar gumijas aizbāzni, kas noslēgts ar alumīnija vāciņu.
Šķīdinātājs: Polimēra flakons, ar gumijas aizbāzni, kas pārklāts ar alumīnija vāciņu.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

IDT Biologika GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/02/1996

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

IDT Biologika GmbH

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/96/0268

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/06/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts