

Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injeksjonsvæske, suspension

Ikke autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Febrivac DE Vet. pulver og solvens til injeksjonsvæske, suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#)

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5012.00 vevskultur infeksjøs dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000.00 vevskultur infeksjøs dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Engelsk](#) [Litauisk](#) [Portugisisk](#) [Rumensk](#)

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI20CH01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

IDT Biologika GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/11/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

15553

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/04/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.