

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000057229>

Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
158489.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00
50% tissue culture infectious dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Ferret

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

-

Mink

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI20CD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Butelka szklana (typ II) o pojemności 100 ml, zamykane korkami z gumy bromobutyłowej i zabezpieczone kapslami aluminiowymi-liofilizat + buletka polietylenowa 100 ml z rozpuszczalnikiem.

Butelka szklana (typ II) o pojemności 50 ml, zamykane korkami z gumy bromobutyłowej i zabezpieczone kapslami aluminiowymi-liofilizat + buletka polietylenowa 100 ml z rozpuszczalnikiem.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

IDT Biologika GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/05/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

IDT Biologika GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1264

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/05/2002

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego