

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
3.00 log10 unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI20CD01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

United Vaccines Holding B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

9/04/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 121459

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

24/01/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0238/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Dinamarca Finlândia Grécia Itália Letónia Lituânia Noruega Polónia  
Roménia Espanha Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.